

Apralan Soluble Powder for use in drinking water/milk replacer for pigs, calves, chickens and rabbits

Nav
atļautas

- Apramycin sulfate
- Apramycin sulfate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Apralan Soluble Powder for use in drinking water/milk replacer for pigs, calves, chickens and rabbits

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka (atšķirts sivēns)

Trusis

Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

Vista (broileris)

Lietošanas veids:

lietošanai ar dzeramo ūdeni/ pienu

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

552000.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 grams(i)

Pieejamas tikai [English](#)

50.00 miligram(s) / 1.00 grams(i)

Farmaceutiskā forma:

Pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni/pienu

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

lietošanai ar dzeramo ūdeni/ pienu:

•

Cūka (atšķirts sivēns)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Trusis

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena

•

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Olas. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.

Do not use within 4 weeks of onset of the laying period.

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01GB90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Elanco GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

1/10/1988

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Elanco France S.A.S.

Atbildīgā iestāde:

Health Products Regulatory Authority

Atļaujas numurs:

VPA22020/010/001

Atļaujas statusa maiņas datums:

4/01/2023

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

ES/V/0321/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet