

# Apravet 552 000 IE/g poeder voor gebruik in drinkwater/melk voor varkens, kalveren, kippen en konijnen

Toegelaten

- Apramycin sulfate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Apravet 552 000 IE/g poeder voor gebruik in drinkwater/melk voor varkens, kalveren, kippen en konijnen

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Gespeende biggen

Konijn

Niet-herkauwende kalveren

Vleeskuikens

### **Toedieningsweg:**

Toediening in het drinkwater/in de melk

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
1.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Alleen beschikbaar in Bulgaars Spaans Tsjechisch Deens Duits Estlands Grieks Engels Frans Iers Kroatisch Italiaans Letlands Litouws Pools Portugees Roemeense Toedieningsweg Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Toediening in het drinkwater/in de melk:**

- 

#### **Gespeende biggen**

- Meat and offal. 0 day

- 

#### **Konijn**

- Meat and offal. 0 day

- 

#### **Niet-herkauwende kalveren**

- Meat and offal. 28 day

- 

#### **Vleeskuikens**

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks of the start of the laying period.

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QA07AA92

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Nederland

---

**Beschikbaar in:**

Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

HuVepharma

---

**Handelsvergunningsdatum:**

25/10/2018

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Biovet AD

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 118582

---

**Datum toelatingswijziging:**

2/02/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0252/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Frankrijk  
Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg  
Malta Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

eu-PUAR-esv0252001-dcp-apravet-soluble-powder-en.pdf