

Apravet 552 000 IU/g powder for use in drinking water/milk for pigs, calves, chickens and rabbits

Autorisert

- Apramycin sulfate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Apravet 552 000 IU/g powder for use in drinking water/milk for pigs, calves, chickens and rabbits

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

avvent grisunge

kanin

ikke drøvtyggende storfe

slaktekylling

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
1.00 milligram / 1.00 milligram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann/melk

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk:

•

avvent grisunge

- Slakt. 0 dag

•

kanin

- Slakt. 0 dag

•

ikke drøvtyggende storfe

- Slakt. 28 dag

•

slaktekylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 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.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA07AA92

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

HuVepharma

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/12/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkjenningsnummer:

V 004/22/01/2020

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/12/2018

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0252/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ DK EE FR DE EL HU Irland IT LV LT LU MT NL
PL PT RO SI SI

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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