

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

Oprávněný

- Apramycin sulfate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

**Cesta podania:**

Podanie v pitnej vode/mlieku

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

---

**Lieková forma:**

Prášok na podanie v pitnej vode/mlieku

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Podanie v pitnej vode/mlieku:**

- 

**Pig (weaned piglet)**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Rabbit**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 28 day

- 

**Chicken (broiler)**

- 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.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QA07AA92

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Talianko

---

**Dostupné v:**

Talianko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

HuVepharma

---

**Dátum registrácie lieku:**

13/11/2019

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Biovet AD

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Health

---

**Číslo registrácie:**

104991

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

13/11/2019

---

**Referenčný členský štát:**

Španielsko

---

**Číslo postupu:**

ES/V/0252/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Francúzsko  
Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko  
Malta Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

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