

Apramycin 500 mg/g WSP

Pooblašeno

- Apramycin sulfate

Product identification

Ime zdravila:

АПРАМИЦИН 500 mg/g водоразтворим прах
Apramycin 500 mg/g WSP

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

tele

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Prašek za dajanje v vodo za pitje

Withdrawal period by route of administration:

Dajanje v vodo za pitje:

- **tele**

- Meat and offal. 28 day

- **Sheep (lamb)**

- **Pig**

- **Chicken (chick)**

- **Rabbit**

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ51GB90

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

16/01/2007

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Biovet J.S.C.

Pristojni organ:

Bulgarian Agency For Food Safety

Številka dovoljenja :

0022-1691-11.01.2012

Datum spremembe statusa dovoljenja:

11/01/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092699>