

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

Godkänd

- Apramycin sulfate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Svin (avvand smågris)

Kanin

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

Tamhöns (slaktkyckling)

### Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjök

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

---

**Läkemedelsform:**

Pulver för användning i dricksvatten/mjölk

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Användning i dricksvatten/mjölk:**

•

**Svin (avvand smågris)**

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Kanin**

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Nöt (ännu ej idisslande kalv)**

- Meat and offal. 28 dygn

•

**Tamhöns (slaktkyckling)**

- Meat and offal. 0 dygn

- 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.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QA07AA92

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Tyskland

---

**Tillgänglig i:**

Tyskland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

HuVepharma

---

**Godkännandedatum:**

8/09/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Biovet AD

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

402305.00.00

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

8/09/2018

---

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

---

**Procedurnummer:**

ES/V/0252/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Frankrike  
Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta  
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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