

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

Godkänd

- Apramycin sulfate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Apravet 552 IU/mg 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/mjölk

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:

Irland

Tillgänglig i:

Irland

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:

14/09/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biovet AD

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10782/024/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/09/2018

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

Dokumenter

Produktresumé

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