

# 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/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:**

Lettland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

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:**

2/10/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Biovet AD

---

**Ansvarig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

**Godkännandenummer:**

V/DCP/18/0045

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

2/10/2018

---

**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