

# 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

Apravet 552 IE/mg poeder voor gebruik in drinkwater/melk voor varkens, kalveren, kippen en konijnen

### 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 (slaktskyckling)**

- 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:**

Nederländerna

---

**Tillgänglig i:**

Nederländerna

---

**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:**

25/10/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Biovet AD

---

**Ansvarig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkännandenummer:**

REG NL 118582

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

2/02/2022

---

**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

Gemensam fil för alla dokument

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

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