

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

Godkänd

- Apramycin sulfat

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:

Slovenien

Tillgänglig i:

Slovenien

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:

6/09/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biovet AD

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

DC/V/0636/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/09/2018

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.

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