

GABBROVET 140 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER/MILK FOR PRE-RUMINANT CATTLE AND PIGS

Разрешен

- Paromomycin sulfate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

GABBROVET 140 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER/MILK FOR PRE-RUMINANT CATTLE AND PIGS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

телета с неразвити предстомашия
свиня

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко
Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане във вода за пиене/мляко

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко:

- телета с неразвити предстомашия
- Meat and offal. 20 day

Прилагане във вода за пиене:

- свиня
- Meat and offal. 3 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA07AA06

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Ceva Sante Animale

Дата на разрешение за търговия:

2/03/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva Sante Animale

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/DCP/18/0008

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

4/03/2018

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-puar-frv0317001-mr-rpe364-en.pdf