

Gabbrovet, 140mg/ml, Roztok pro podání v pitné vodě

Registrováno

- Paromomycin sulfate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Gabbrovet, 140mg/ml, Roztok pro podání v pitné vodě

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (neruminující telata)

Prase

Cesta podání:

Podání v pitné vodě/mléce

Podání v pitné vodě

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Roztok pro podání v pitné vodě/mléce

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě/mléce:

-

Skot (neruminující telata)

- Maso. 20 day

Podání v pitné vodě:

-

Prase

- Maso. 3 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA07AA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Sante Animale

Datum registrace:

16/03/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva Sante Animale

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/013/18-C

Datum změny stavu registrace:

28/01/2022

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0317/001

Dotčený členský stát:

Rakousko [Belgie](#) [Bulharsko](#) [Chorvatsko](#) [Kypr](#) [Česko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
[Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Polsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 13/03/2026

[Stažení](#)

Označení na obalu

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 13/03/2026

[Stažení](#)

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

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