

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

Autorizovaný

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

## Product identification

### **Název léčivého přípravku:**

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

Gabbrovet 140 mg/ml разтвор за прилагане във вода за пиене/мляко или млекозаместител за бозаещи телета и прасета

### **Léčivá látka:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

### **Cílové druhy zvířat:**

Skot

Prase

### **Způsob podání:**

Perorální podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

### Léková forma:

Roztok pro podání v pitné vodě

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Perorální podání:

- Skot

- Maso. 20 day

- Prase

- Maso. 3 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA07AA06

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Authorised in:

Bulharsko

---

### Popis balení:

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

---

**Marketing authorisation date:**

26/03/2018

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Ceva Sante Animale

---

**Odpovědný orgán:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Registrační číslo:**

0022-2791

---

**Datum změny stavu registrace:**

26/03/2018

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0317/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko

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

K dispozici 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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031089>