

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

Registrováno

- Paromomycin sulfate

## Identifikace přípravku

### **Název léčiva:**

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

### **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:

Lucembursko

---

### Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

---

## 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:**

14/05/2018

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Ceva Sante Animale

---

### **Příslušný orgán:**

Ministry Of Health And Social Security

---

### **Registrační číslo:**

V 915/18/05/1699

---

### **Datum změny stavu registrace:**

14/05/2018

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

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