

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 Roztwór do podania w wodzie do picia / w mleku

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:

Polsko

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 Polska Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

4/06/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva Sante Animale

Odpovědný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

2788

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Označení na obalu

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

Příbalová informace

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031100>