

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

Registrováno

- Paromomycin sulfate

## Identifikace přípravku

### **Název léčiva:**

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

### **Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

### **Cílové druhy:**

Skot  
Prase

### **Cesta podání:**

Perorální podání

# 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

---

## Ochranná lhůta podle cesty podání:

### Perorální podání:

- 

#### Skot

- Maso. 20 day

- 

#### Prase

- Maso. 3 day

---

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

QA07AA06

---

## Právní status výdeje:

Na předpis

---

## Stav registrace:

Valid

---

## Registrováno v:

Francie

---

## Popis balení:

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:**

2/03/2018

---

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

Ceva Sante Animale

---

### **Příslušný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Registrační číslo:**

FR/V/5151167 8/2018

---

### **Datum změny stavu registrace:**

10/01/2023

---

### **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

Souhrn údajů o přípravku

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