

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

Zugelassen

- Paromomycin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kalb, noch nicht wiederkäuend
Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch
zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

- **Kalb, noch nicht wiederkäuend**
- Fleisch und Innereien. 20 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

- **Schwein**
- Fleisch und Innereien. 3 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA06

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#)
[portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Ceva Salud Animal S.A.

Zulassungsdatum:

26/02/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3629 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/02/2018

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0317/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland
Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien
Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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