

Gabbrovet 140 140 mg/g

Εξουσιοδοτημένο

Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

- Paromomycin

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Gabbrovet 140 140 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Gabbrovet 140 140 mg/g Poudre pour administration dans le lait ou l'eau de boisson

Gabbrovet 140 140 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

140.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό/γάλα

Withdrawal period by route of administration:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:

• **Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 20 Ημέρα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

• **Χοίρος**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QA07AA06

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

14/05/1985

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ceva Vetem S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

FAMHP

Αριθμός άδειας:

BE-V131616

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

25/02/2019

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085988>