

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

Volitatud

- Paromomycin sulfate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Gabbrovet 140 mg/ml разтвор за прилагане във вода за пиене/мляко или млекозаместител за бозаещи телета и прасета

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) English

Loomaliigid:

veis

sig

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Lahus joogivees manustamiseks

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Suukaudne:

- **veis**
- liha ja söödavad koed. 20 day
 - **sig**
- liha ja söödavad koed. 3 day
-

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QA07AA06

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Bulgaaria

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)
Termini tõlkekeel(ed) [French](#)
Termini tõlkekeel(ed) [French](#)
Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

Müügiloa kuupäev:

26/03/2018

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva Sante Animale

Vastutav asutus:

Bulgarian Food Safety Authority

Müügiloa number:

0022-2791

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

26/03/2018

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloomenetluse number:

FR/V/0317/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Eesti Saksamaa Kreeka
Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Poola
Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.