

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

Volitatud

See teave selle ravimi kohta puudub.

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Gabbrovet, 140mg/ml, Roztok pro podání v pitné vodě

Toimeaine:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Loomaliigid:

veis

sig

Manustamisviis:

Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Ravimvorm:

Lahus joogivees manustamiseks

Withdrawal period by route of administration:**Suukaudne:**

- **veis**

- liha ja söödavad koed. 20 day

- **sig**

- liha ja söödavad koed. 3 day

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QA07AA06

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Tšehhi

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

16/03/2018

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva Sante Animale

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Authorisation number:

96/013/18-C

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

16/03/2018

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

Documents

Pakendi infoleht

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

Pakendi märgistus

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031072>