

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

Autorisé

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson

Withdrawal period by route of administration:**Voie orale:****• Bovins**

- Viande et abats. 20 day

• Porc

- Viande et abats. 3 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA07AA06

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Bulgarie

Description de l'emballage:

Boîte de 1 flacon de 125 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 1 flacon de 500 mL

Boîte de 1 flacon de 1000 mL

Flacon de 125 mL

Flacon de 250 mL

Flacon de 500 mL

Flacon de 1000 mL

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

Marketing authorisation date:

26/03/2018

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2791

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/03/2018

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0317/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie Allemagne
Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031089>