

Gabbrovet 70 70 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Felhatalmazott

- Paromomycin

Product identification

Készítmény neve:

Gabbrovet 70 70 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk
Gabbrovet 70 70 mg/g Poudre pour administration dans le lait ou l'eau de boisson
Gabbrovet 70 70 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú
sertés

Alkalmazás módja:

Ivóvízbe/tejbe keverve

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
70.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Ivóvízbe/tejbe keverve:

- **kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú**

- Meat and offal. 20 day

In drinking water use:

- **sertés**

- Meat and offal. 3 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA07AA06

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

14/05/1985

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ceva Vetem S.p.A.

Felelős hatóság:

FAMHP

Engedély száma:

BE-V131625

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/02/2019

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

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085987>