

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

Authorised

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Product identification

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Célállat faj(ok):

szarvasmarha
sertés

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el български Español čeština dansk Deutsch eesti ελληνικά English français Gaeilge hrvatski italiano latviešu lietuvīų Nederlands polski português română slovenčina slovenščina suomi svenska íslenskan norsk

Withdrawal period by route of administration:

Oral use:

- **szarvasmarha**
 - Meat and offal. 20 day
 - **sertés**
 - Meat and offal. 3 day
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA07AA06

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el čeština eesti English français italiano latviešu português slovenščina svenska norsk

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Luxembourg

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el français
Csak itt érhető el français
Csak itt érhető el français
Csak itt érhető el français
Csak itt érhető el français

Csak itt érhető el français
Csak itt érhető el français
Csak itt érhető el français

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el English français italiano latviešu svenska íslenzkan norsk

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el English italiano latviešu norsk

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

14/05/2018

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Ceva Sante Animale

Felelős hatóság:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Engedély száma:

V 915/18/05/1699

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

14/05/2018

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el Español čeština Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Eljárás száma:

FR/V/0317/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands português slovenčina svenska íslenzkan norsk
Csak itt érhető el Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands português slovenčina svenska íslenzkan norsk
Csak itt érhető el Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands português română slovenčina svenska íslenzkan norsk
Csak itt érhető el Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands português slovenčina svenska íslenzkan norsk
Csak itt érhető el Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands português slovenčina svenska íslenzkan norsk
Csak itt érhető el Español čeština Deutsch eesti English français hrvatski italiano
Nederlands português slovenčina svenska íslenzkan norsk
Csak itt érhető el English français svenska íslenzkan norsk

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031098>