

Gabbrovet 140 mg/ml Solution for Use in Drinking Water, Milk or Milk Replacer for Pre-ruminant Cattle and Pigs

Heimilað

- Paromomycin sulfate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Gabbrovet 140 mg/ml Solution for Use in Drinking Water, Milk or Milk Replacer for Pre-ruminant Cattle and Pigs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir
Svín

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í enska
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Lausn til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA07AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðeins fánlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

10/04/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 14966/3092

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/03/2023

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0317/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Eistland Þýskaland
Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg
Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet