

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

Autorizzato

- Paromomycin sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Gabbrovet 140 mg/ml διάλυμα για χορήγηση με το πόσιμο νερό, γάλα ή υποκατάστατο γάλακτος για βοοειδή πριν την έναρξη λειτουργίας της μεγάλης κοιλίας και χοίρους

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

bovini

- carni e frattaglie. 20 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA07AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/05/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

CY00676V

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/05/2018

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0317/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Germania
Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo

Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.