

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

Autorizzato

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Product identification

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 roztok na použitie v pitnej vode, mlieku alebo náhrade mlieka pre neruminujúci hovädzí dobytok a ošípané

Principio attivo:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

- **bovini**

- carne e visceri. 20 giorno

- **Suino**

- carne e visceri. 3 giorno

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

QA07AA06

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovacchia

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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 Animal Health Slovakia s.r.o.

Marketing authorisation date:

16/03/2018

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/012/DC/18-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/03/2018

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031103>