

GABBROMEK 0,6 g/100 g, premiscela per alimenti medicamentosi per suini

Registruotas

- Ivermectin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

GABBROMEK 0,6 g/100 g, premiscela per alimenti medicamentosi per suini

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.60 gram(s) / 100.00 gram(s)

Vaisto forma:

Vaistinis premiksas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 13 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP54AA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

8/07/2009

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

8/07/2014

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.