

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

Autorisert

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Product identification

Legemidlets navn:

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

Gabbrovet 140 mg/ml raztopina za dajanje v vodo za pitje, mleko ali mlečni nadomestek za teleta, ki še ne prežvekujejo in prašiče

Virkestoff:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dyrearter:

storfe
gris

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Legemiddelform:

Oppløsning til bruk i drikkevann

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

- **storfe**

- Slakt. 20 dag

- **gris**

- Slakt. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA07AA06

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

SI

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

5/03/2018

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkjenningsnummer:

DC/V/0614/001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

5/03/2018

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0317/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ EE DE EL HU IS Irland IT LV LT LU NL PL
PT RO SI SI ES

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031104>