

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

Toegelaten

- Paromomycin sulfate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund
Varken

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 20 day

-

Varken

- Meat and offal. 3 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA07AA06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Handelsvergunningsdatum:

8/03/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

402418.00.00

Datum toelatingswijziging:

8/03/2018

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0317/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Duitsland
Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg
Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.