

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):

Niet-herkauwende kalveren
Varken

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk
Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in Bulgaars Spaans Tsjechisch Deens Duits Estlands Grieks Engels Frans Iers Kroatisch Italiaans Letlands Litouws Pools Portugees Roemeense Toedieningsweg Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wachtijd per toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk:

-

Niet-herkauwende kalveren

- Meat and offal. 20 day

Gebruik in drinkwater:

-

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:

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands Norwegian

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 Sante Animale

Handelsvergunningsdatum:

10/04/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 14966/3092

Datum toelatingswijziging:

1/03/2023

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0317001-mr-rpe364-en.pdf