

Gabbrovet 140 140 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Upoważniony

- Paromomycin

Product identification

Nazwa leku:

Gabbrovet 140 140 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Gabbrovet 140 140 mg/g Poudre pour administration dans le lait ou l'eau de boisson

Gabbrovet 140 140 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

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

Droga podania:

W wodzie do picia lub w mleku

Podanie w wodzie do picia

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
140.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do podania w wodzie do picia / w mleku

Withdrawal period by route of administration:**W wodzie do picia lub w mleku:**

- **Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 20 day

Podanie w wodzie do picia:

- **Pig**

- Meat and offal. 3 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA07AA06

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

14/05/1985

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ceva Vetem S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

FAMHP

Numer pozwolenia:

BE-V131616

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/02/2019

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085988>