

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

Authorised

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Product identification

Nazwa leku:

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

Gabbrovet, 140 mg/ml tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu, pienu ar pieno pakaitalu atrajoti nepradėjusiems veršeliams ir kiaulėms

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w български Español čeština dansk Deutsch eesti ελληνικά English français italiano latviešu lietuvių magyar Nederlands română slovenščina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w български Español čeština dansk Deutsch eesti ελληνικά English français italiano latviešu lietuvių magyar Nederlands română svenska íslenzkan norsk

Droga podania:

Podanie doustne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do podania w wodzie do picia

Withdrawal period by route of administration:

Oral use:

- **Cattle**

- Meat and offal. 20 day

- **Pig**

- Meat and offal. 3 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA07AA06

Status prawny dostawy:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Lithuania

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w français

Dostępne wyłącznie w français

Dostępne wyłącznie w français

Dostępne wyłącznie w français

Dostępne wyłącznie w français

Dostępne wyłącznie w français

Dostępne wyłącznie w français

Dostępne wyłącznie w français

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w English français italiano latviešu svenska íslenzkan norsk

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w English italiano latviešu norsk

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

21/03/2018

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Ceva Sante Animale

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/18/2448/001-004

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/03/2018

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûs slovenčina svenska íslenzkan norsk

Numer procedury:

FR/V/0317/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français hrvatski
italiano Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti ελληνικά English français
italiano Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
latviešu Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español Deutsch eesti English français italiano Nederlands
portugûês slovenčina suomi svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español Deutsch eesti English français italiano Nederlands
portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûês română slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français hrvatski
italiano Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w English français svenska íslenzkan norsk

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

Documents

RV2448.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031076>