

Gabbrovet 140 mg/ml solution for use in drinking water, milk or milk replacer for pre-ruminant cattle and pigs

Ima
dovoljenje za
promet

- Paromomycin sulfate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Gabbrovet 140 mg/ml solution for use in drinking water, milk or milk replacer for pre-ruminant cattle and pigs

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)
Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje/mleko
Dajanje v vodo za pitje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za dajanje v vodo za pitje/mleko

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje/mleko:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 20 day

Dajanje v vodo za pitje:

-

Pig

- Meat and offal. 3 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA07AA06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)
Na voljo samo v [French](#)
Na voljo samo v [French](#)
Na voljo samo v [French](#)
Na voljo samo v [French](#)
Na voljo samo v [French](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Ceva Sante Animale

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

13/04/2018

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Ceva Sante Animale

Pristojni organ:

Health Products Regulatory Authority

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

VPA10815/050/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

13/04/2018

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

Zadevne države članice:

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Croatian Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian Greek English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Latvian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

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