

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

Auktoriserad

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Gabbrovet, 140mg/ml, Roztok pro podání v pitné vodě

Aktiv substans:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Djurslag:

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Läkemedelsform:

Lösning för användning i dricksvatten

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

• **Nöt**

- Meat and offal. 20 dygn

• **Svin**

- Meat and offal. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA07AA06

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Tjeckien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

16/03/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva Sante Animale

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/013/18-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/03/2018

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Förfarandenummer:

FR/V/0317/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Estland Tyskland
Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

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

Documents

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031072>