

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

Godkänd

- Paromomycin sulfate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

Svin

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjök

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Lösning för användning i dricksvatten/mjölk

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk:

-

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

- Meat and offal. 20 dygn

Användning i dricksvatten:

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA07AA06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på [franska](#)
Finns tillgänglig endast på [franska](#)
Finns tillgänglig endast på [franska](#)
Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

Godkännandedatum:

4/06/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva Sante Animale

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

2788

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/06/2018

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

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)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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.

Bipacksedel

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

Gemensam fil för alla dokument

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

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