

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

Godkänd

- Paromomycin sulfate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Gabbrovet 140 mg/ml roztok na použitie v pitnej vode, mlieku alebo náhrade mlieka pre neruminujúci hovädzí dobytok a ošípané

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Oral användning

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

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 20 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA07AA06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

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 Slovakia s.r.o.

Godkännandedatum:

16/03/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Ceva Sante Animale

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandennummer:

96/012/DC/18-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/03/2018

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

Gemensam fil för alla dokument

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