

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

Registrovno

- Paromomycin sulfate

## Identifikace ppravku

### Nzev liva:

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

Gabbrovet 140 mg/ml soluo para administrao na gua de bebida, leite ou leite de substituio para vitelos pr-ruminantes e sunos

### Liv ltka:

Dostupn pouze v [English](#)

### Clov druhy:

Skot

Prase

### Cesta podn:

Perorln podn

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Roztok pro podání v pitné vodě

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Perorální podání:

- 

#### Skot

- Maso. 20 day

- 

#### Prase

- Maso. 3 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA07AA06

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Portugalsko

---

### Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

---

## Doplňující informace

### Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

---

### Datum registrace:

19/02/2018

---

### Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva Sante Animale

---

### Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

---

### Registrační číslo:

1175/01/18DFVPT

---

### Datum změny stavu registrace:

30/09/2022

---

### Referenční členský stát:

Francie

---

### Číslo procedury:

FR/V/0317/001

---

### Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Polsko Portugalsko  
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031101>