

# Gabbrovet 140 mg/ml Lösung zum Eingeben über Trinkwasser, Milch oder Milchaustauscher für Saugkälber und Schweine

Zugelassen

- Paromomycin sulfate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Gabbrovet 140 mg/ml Lösung zum Eingeben über Trinkwasser, Milch oder Milchaustauscher für Saugkälber und Schweine

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Kalb, noch nicht wiederkäuend  
Schwein

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch  
zum Eingeben über das Trinkwasser

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

- **Kalb, noch nicht wiederkäuend**  
- Fleisch und Innereien. 20 Tag

#### **zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- **Schwein**  
- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- 

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA07AA06

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Deutschland

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

8/03/2018

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Sante Animale

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

402418.00.00

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/03/2018

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

### **Verfahrensnummer:**

FR/V/0317/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland  
Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland Litauen  
Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien  
Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer  
anderen Sprache unten.

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