

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

Zugelassen

- Paromomycin sulfate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

GABBROVET 140 mg/ml soluție pentru utilizare în apa de băut, lapte sau înlocuitorii de  
lapte pentru bovinele pre-rumegătoare și porci

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Einnehmen:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QA07AA06

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zuglassen in:**

Rumaenien

---

**Packungsbeschreibung:**

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 Sante Animale Romania S.R.L.

---

**Zulassungsdatum:**

19/02/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Sante Animale

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

230041

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/02/2023

---

**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 ltauisch 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

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