

# Gabbrovet 140 140 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Autorizado

- Paromomycin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Gabbrovet 140 140 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Terneros prerrumiantes

Porcino

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

140.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en agua de bebida o en leche:**

•

**Terneros prerrumiantes**

- Meat and offal. 20 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 3 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA07AA06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Sante Animale

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/05/1985

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ceva Vetem S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V131616

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/02/2019

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.