

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

Autorizado

- Paromomycin sulfate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

GABBROVET 140 mg/ml ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ/ΓΑΛΛΑ
GABBROVET 140 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER, MILK OR MILK
REPLACER FOR PRE-RUMINANT CATTLE AND PIGS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Bovino

- 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:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Hellas LLC

Fecha de autorización de comercialización:

3/06/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

9024/17/04-06-2018/K-0226701

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/06/2018

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0317/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Alemania
Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia
España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet