

# 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 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:

Italia

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

22/05/2018

---

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

Ceva Sante Animale

---

### **Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

### **Número de autorización:**

105112

---

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

22/05/2018

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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