

Gabbrovet 140 mg/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson/le lait

Autorisé

- Paromomycin sulfate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Gabbrovet 140 mg/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson/le lait

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (pré-ruminant)

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

-

Bovin (pré-ruminant)

- Viande et abats. 20 day

Administration dans l'eau de boisson:

-

Porc

- Viande et abats. 3 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA07AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 125 mL

Flacon de 1000 mL

Flacon de 500 mL

Flacon de 250 mL

Flacon de 125 mL

Boîte de 1 flacon de 1000 mL

Boîte de 1 flacon de 500 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/05/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V530151

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/05/2018

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0317/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie Allemagne
Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 13/05/2026

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 13/05/2026

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 8/07/2026

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

français (PDF)

Publié le: 13/05/2026

[Télécharger](#)

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