

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

Autorisé

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

## Product identification

### **Dénomination du médicament:**

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

Gabbrovet 140 mg/ml Lösung zum Eingeben über Trinkwasser, Milch oder Milchaustauscher für Saugkälber und Schweine

### **Substance active:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

### **Espèces cibles:**

Bovins

Porc

### **Voie d'administration:**

Voie orale

## Product details

### **Substance active / Dosage:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour administration dans l'eau de boisson

---

**Withdrawal period by route of administration:****Voie orale:****• Bovins**

- Viande et abats. 20 day

**• Porc**

- Viande et abats. 3 day

---

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

QA07AA06

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Allemagne

---

**Description de l'emballage:**

Boîte de 1 flacon de 125 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 1 flacon de 500 mL

Boîte de 1 flacon de 1000 mL

Flacon de 125 mL

Flacon de 250 mL

Flacon de 500 mL

Flacon de 1000 mL

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

8/03/2018

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

402418.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

8/03/2018

---

**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)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031092>