

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

Autorisé

- Paromomycin sulfate

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Bovins

Porc

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

Voie orale

## 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

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 20 day

•

**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:**

Islande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## 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:**

14/09/2018

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

IS/2/18/009/01

---

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

14/09/2018

---

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