

# 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

Gabbrovet, 140 mg/ml tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu, pienu ar pieno pakaitalu atrajoti nepradėjusiems veršeliams ir kiaulėms

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance active / 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:**

Lituanie

---

**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:**

21/03/2018

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/18/2448/001-004

---

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

21/03/2018

---

**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)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

RV2448.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031076>