

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

### **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:**

Roumanie

---

### **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 Romania S.R.L.

---

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

19/02/2018

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

230041

---

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

31/03/2026

---

**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

Fichier combinant tous les documents

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

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