

File downloaded on 2026-06-04

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031100>

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

Heimilað

- Paromomycin sulfate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)  
Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Til notkunar í drykkjarvatn

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Lyfjaform:

Lausn til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

- 

#### **Cattle (pre-ruminant)**

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

### Til notkunar í drykkjarvatn:

- 

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

---

## ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA07AA06

---

## Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

---

## Staða leyfis:

Gilt

---

## Heimilað í:

Pólland

---

## Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fánlegt í [franska](#)  
Aðeins fánlegt í [franska](#)  
Aðeins fánlegt í [franska](#)  
Aðeins fánlegt í [franska](#)  
Aðeins fánlegt í [franska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

4/06/2018

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Ceva Sante Animale

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

2788

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

4/06/2018

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0317/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Eistland Þýskaland  
Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg  
Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn  
Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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