

# Gabbrovet 140 mg/ml Solution for Use in Drinking Water, Milk or Milk Replacer for Pre-ruminant Cattle and Pigs

Heimilað

- Paromomycin sulfate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Gabbrovet 140 mg/ml Solution for Use in Drinking Water, Milk or Milk Replacer 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:

Bretland (Norður-Írland)

---

## 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 Sante Animale

---

### **Dagsetning markaðsleyfis:**

10/04/2018

---

### **Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Ceva Sante Animale

---

### **Ábyrgt yfirvald:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Markaðsleyfisnúmer:**

Vm 14966/3092

---

### **Dagsetning á breytingu stöðu:**

1/03/2023

---

### **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

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