

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

Autorizzato

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

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

Gabbrovet 140 mg/ml Lösung zum Eingeben über Trinkwasser, Milch oder Milchaustauscher für Saugkälber und Schweine

### **Principio attivo:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Suino

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Uso orale:**

- **bovini**

- carne e visceri. 20 giorno

- **Suino**

- carne e visceri. 3 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA07AA06

---

### **Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria non ripetibile

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Authorised in:**

Austria

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

20/03/2018

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

838230

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/03/2018

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0317/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Germania  
Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo  
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna  
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031071>