

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

Autorizzato

- Paromomycin sulfate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Bovini (preruminante)

Suino

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere/latte

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione per somministrazione in acqua da bere/latte

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Somministrazione in acqua da bere/latte:**

- 

##### **Bovini (preruminante)**

- carni e frattaglie. 20 giorno

#### **Somministrazione in acqua da bere:**

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 3 giorno

---

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

QA07AA06

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

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

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Ungheria

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

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-Phylaxia Zrt.

---

### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

8/03/2018

---

### **Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Ceva Sante Animale

---

### **Autorità responsabile:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

8/03/2018

---

### **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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

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