

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

Autorisert

- Paromomycin sulfate

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

ikke drøvtyggende storfe  
gris

### **Administrasjonsvei:**

Bruk i drikkevann/melk  
Bruk i drikkevann

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
200.00 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Oppløsning til bruk i drikkevann/melk

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Bruk i drikkevann/melk:**

- **ikke drøvtyggende storfe**  
- Slakt. 20 dag

#### **Bruk i drikkevann:**

- **gris**  
- Slakt. 3 dag
- 

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QA07AA06

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

### **Autorisert i:**

CZ

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Ceva Sante Animale

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

16/03/2018

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Ceva Sante Animale

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Godkjenningsnummer:**

96/013/18-C

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

28/01/2022

---

### **Referanse medlemsstat:**

FR

---

### **Prosedyrenummer:**

FR/V/0317/001

---

### **Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ EE DE EL HU IS Irland IT LV LT LU NL PL  
PT RO SI SI ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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