

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

Autorisert

- Paromomycin sulfate

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

storfe  
gris

### **Administrasjonsvei:**

Oral bruk

## Produktdetaljer

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

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

---

### **Legemiddelform:**

Oppløsning til bruk i drikkevann

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Oral bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 20 dag

- 

#### **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:**

BG

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

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

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

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

26/03/2018

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Ceva Sante Animale

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Godkjenningsnummer:**

0022-2791

---

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

26/03/2018

---

### **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

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 and Labelling

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