

# 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:**

Kypros

---

### **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 Sante Animale

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

17/05/2018

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Ceva Sante Animale

---

**Ansvarlig myndighet:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Godkjenningsnummer:**

CY00676V

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

17/05/2018

---

**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  
PT RO SI SI ES

---

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

## Dokumenter

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