

# 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:**

IS

---

### **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:**

14/09/2018

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Ceva Sante Animale

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Icelandic Medicines Agency

---

### **Godkjenningsnummer:**

IS/2/18/009/01

---

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

14/09/2018

---

### **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 (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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