

# Gabbrovet 70 70 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Autorizado

- Paromomycin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Gabbrovet 70 70 mg/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)  
Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Alimento medicamentoso líquido

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
70.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó para administração na água de bebida ou no leite

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Alimento medicamentoso líquido:**

•

**Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 20 dia

•

**Pig**

- Meat and offal. 3 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA07AA06

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bélgica

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Ceva Sante Animale

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

14/05/1985

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ceva Vetem S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V131625

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

25/02/2019

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.