

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

Autorizado

- Paromomycin sulfate

## Identificação do produto

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

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

### **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  
Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução 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

### **Administração na água de bebida:**

- 

#### **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:**

Hungria

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

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

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

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

8/03/2018

---

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

Ceva Sante Animale

---

### **Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

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

8/03/2018

---

### **Estado-Membro de referência:**

França

---

### **Número de procedimento:**

FR/V/0317/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia Alemanha  
Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo  
Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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