

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

Autorizado

- Paromomycin sulfate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [English](#)

### **Espécies alvo:**

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

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

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução para administração na água de bebida

---

### **Intervalo de Segurança por via de administração:**

#### **Via oral:**

- 

#### **Cattle**

- 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:**

Itália

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

### **Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

22/05/2018

---

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

Ceva Sante Animale

---

### **Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

### **Número da autorização:**

105112

---

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

22/05/2018

---

### **Estado-Membro de referência:**

França

---

### **Número de procedimento:**

FR/V/0317/001

---

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

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Est nia 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). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031096>