

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

Autorizat

- Paromomycin sulfate

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

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

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine (vițel pre-rumegător)

Porc

### **Calea de administrare:**

-

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție pentru administrare în apa de băut/lapte

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

#### **Bovine (vițel pre-rumegător)**

- Carne și organe. 20 zi

### **Administrare în apa de băut:**

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 3 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA07AA06

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

### Data autorizației de comercializare:

8/03/2018

---

### Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva Sante Animale

---

### Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

### Data modificării statusului autorizației:

8/03/2018

---

### Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Numărul procedurii:

FR/V/0317/001

---



Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

România

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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