

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

Neautorizat

- Paromomycin sulfate

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

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

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine

Porc

### **Calea de administrare:**

Administrare orală

## 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

---

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

#### **Administrare orală:**

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 20 zi

- 

#### **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:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

### **Autorizat în:**

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

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

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 Sante Animale B.V.

---

### Data autorizației de comercializare:

12/03/2018

---

### Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva Sante Animale

---

### Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

---

### Numărul autorizației:

REG NL 120633

---

### Data modificării statusului autorizației:

29/10/2025

---

### 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

---

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.