

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

Godkänd

- Paromomycin sulfate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Svin

### Administreringsväg:

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Lösning för användning i dricksvatten

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Oral användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 20 dygn

•

**Svin**

- Meat and offal. 3 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QA07AA06

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Kroatien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Ceva Sante Animale

---

**Godkännandedatum:**

21/03/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Ceva Sante Animale

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Godkännandenummer:**

UP/I-322-05/18-01/93

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

20/05/2025

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0317/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Estland Tyskland  
Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg  
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.