

# 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:**

Cypern

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

---

## 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:**

17/05/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Ceva Sante Animale

---

**Ansvarig myndighet:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Godkännandenummer:**

CY00676V

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

17/05/2018

---

**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

Gemensam fil för alla dokument

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