

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

Godkänd

- Paromomycin sulfate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

Svin

### Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjök

Användning i dricksvatten

## 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/mjölk

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Användning i dricksvatten/mjölk:**

- 

#### **Nöt (ännu ej idisslande kalv)**

- Meat and offal. 20 dygn

### **Användning i dricksvatten:**

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 3 dygn

---

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

QA07AA06

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Italien

---

### **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 Salute Animale S.p.A.

---

### **Godkännandedatum:**

22/05/2018

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Ceva Sante Animale

---

### **Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health

---

### **Godkännandenummer:**

105112

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

22/05/2018

---

### **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.

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