

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

Autorizovaný

- Paromomycin sulfate

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Gabbrovet Multi 140 mg/ml šķīdums lietošanai dzeramajā ūdenī, pienā liellopiem pirms atgreimošanas procesu sākšanās un cūkām

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot (tele)

Prase

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v English
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Roztok pro podání v pitné vodě/mléce

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

• **Skot (tele)**

- Maso. 110 day

Cattle (pre-ruminant cattle and newborn calves): - Cryptosporidiosis: Dosage: 150 mg/kg/day for 5 days. Meat and offal: 110 days

- Maso. 20 day

Cattle (pre-ruminant cattle and newborn calves): - Colibacillosis: Dosage: 25-50 mg/kg/day for 3 to 5 days. Meat and offal: 20 days

• **Prase**

- Maso. 3 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA07AA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Lotyšsko

Popis balení:

K dispozici pouze v Latvian

K dispozici pouze v Latvian

K dispozici pouze v Latvian

K dispozici pouze v Latvian

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

27/07/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva Sante Animale

Odpovědný orgán:

PVD

Registrační číslo:

V/DCP/22/0034

Datum změny stavu registrace:

27/07/2022

Referenční členský stát:

Francie

Číslo postupu:

FR/V/0429/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#)

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Polsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096457>