

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

Registrováno

- Paromomycin sulfate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

Gabbrovet Multi 140 mg/ml διάλυμα για χορήγηση με πόσιμο νερό/γάλα για βοοειδή πριν την έναρξη λειτουργίας της μεγάλης κοιλίας και χοίρους

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot (tele)

Prase

### Cesta podání:

Perorální podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Roztok pro podání v pitné vodě/mléce

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Perorální podání:

- 

##### Skot (tele)

- Maso. 110 day Cryptosporidiosis: Dosage: 150 mg/kg/day for 5 days.

- Maso. 20 day Colibacillosis: Dosage: 25-50 mg/kg/day for 3 to 5 days.

- 

##### Prase

- Maso. 3 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA07AA06

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Kypr

---

### Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### Typ oprávnění:

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

---

### Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Sante Animale

---

### Datum registrace:

12/10/2022

---

### Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva Sante Animale

---

### Příslušný orgán:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

### Registrační číslo:

CY00869V

---

### Datum změny stavu registrace:

12/10/2022

---

### Referenční členský stát:

Francie

---

### Číslo procedury:

FR/V/0429/001

---

### Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

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

Dostupné 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

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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