

# Gabbrovet Multi 140 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch für noch nicht wiederkäuende Kälber und Schweine

Zugelassen

- Paromomycin sulfat

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Gabbrovet Multi 140 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch für noch nicht wiederkäuende Kälber und Schweine

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Saugkalb  
Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zum Einnehmen:**

- 

#### **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 110 Tag

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

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

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

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA07AA06

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#)  
[portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Österreich

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Ceva Sante Animale

---

### **Zulassungsdatum:**

28/09/2022

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Sante Animale

---

### **Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

841400

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/09/2022

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

### **Verfahrensnummer:**

FR/V/0429/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Estland Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien  
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumaenien  
Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung