

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

Zugelassen

- Paromomycin sulfate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

### **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:**

Portugal

---

**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 Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

---

### **Zulassungsdatum:**

12/07/2022

---

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

Ceva Sante Animale

---

### **Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Zulassungsnummer:**

1522/01/22DFVPT

---

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

4/05/2023

---

### **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

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer  
anderen Sprache unten.

eu-puar-frv0429001-mr-rpe706-en.pdf