

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

Authorised

- Paromomycin sulfate

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Gabbrovet Multi 140 mg/ml solução para administração na água de bebida / leite para bovinos pré-ruminantes e suínos

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

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in English

### **Zieltierart(en):**

Saugkalb

Schwein

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in English  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oral use:**

• **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 110 day

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

- Fleisch und Innereien. 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

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 day

---

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

QA07AA06

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in čeština eesti English français italiano latviešu portugûs  
slovenščina svenska norsk

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in English français italiano latviešu svenska íslenzkan norsk

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in English italiano latviešu norsk

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

---

**Marketing authorisation date:**

12/07/2022

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Sante Animale

---

**Zuständige Behörde:**

DGAV

---

**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 English français svenska íslenzkan norsk

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096462>