

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

Εγκριμένο

- Paromomycin sulfate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Gabbrovet Multi 140 mg/ml Oplossing voor gebruik in het drinkwater/in de melk  
Gabbrovet Multi 140 mg/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson/le lait  
Gabbrovet Multi 140 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch  
GABBROVET MULTI 140 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER/ MILK FOR  
PRE-RUMINANT CATTLE AND PIGS

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Μόσχος  
Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διάλυμα για χορήγηση με πόσιμο νερό/γάλα

---

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

#### Από στόματος χρήση:

- 

##### Μόσχος

- Meat and offal. 110 Ημέρα

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

- Meat and offal. 20 Ημέρα

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

- 

##### Χοίρος

- Meat and offal. 3 Ημέρα

---

### Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA07AA06

---

### Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά  
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

---

### Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Ceva Sante Animale

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

30/08/2022

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Ceva Sante Animale

---

**Αρμόδια αρχή:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

30/08/2022

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

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