

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

Authorised

- Paromomycin sulfate

Product identification

Nombre del medicamento:

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

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

Principio activo:

Disponible únicamente en English

Especies de destino:

Terneros

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida o en leche

Withdrawal period by route of administration:

Oral use:

• **Terneros**

- Meat and offal. 110 Día

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

- Meat and offal. 20 Día

Cattle (pre-ruminant cattle and newborn calves): - Colibacillosis: Dosage: 25-50 mg/kg/day for 3 to 5 days. Meat and offal: 20 days

• **Porcino**

- Meat and offal. 3 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QA07AA06

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en Deutsch English italiano português norsk

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Austria

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en English français italiano latviešu svenska íslenzkan norsk

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en English italiano latviešu norsk

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

28/09/2022

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

AGES

Número de autorización:

841400

Fecha del cambio de estado de la autorización:

28/09/2022

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0429/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca
Estonia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España

Disponible únicamente en English français svenska íslenzkan norsk

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096448>