

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

Autorizado

- Paromomycin sulfate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Terneros  
Porcino

### **Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

### **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

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

•

**Terneros**

- Meat and offal. 110 Día

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

- Meat and offal. 20 Día

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

•

**Porcino**

- Meat and offal. 3 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA07AA06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

8/08/2022

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ceva Sante Animale

---

### **Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Número de autorización:**

3203

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/08/2022

---

### **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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

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