

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

Volitatud

- Paromomycin sulfate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis (vasikas)

sig

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Lahus joogivees/piimas manustamiseks

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Suukaudne:

-

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. 110 day

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

- liha ja söödavad koed. 20 day

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

-

sig

- liha ja söödavad koed. 3 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QA07AA06

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Ceva Sante Animale

Müügiloa kuupäev:

30/08/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva Sante Animale

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Müügiloa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

30/08/2022

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0429/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Saksamaa

Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland
Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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