

Gabbrovet Multi, 140 mg/ml lahus joogivees/piimas manustamiseks veistele vatsaseede eelsel perioodil ja sigadele

Volitatud

- Paromomycin sulfate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Gabbrovet Multi, 140 mg/ml lahus joogivees/piimas manustamiseks veistele vatsaseede eelsel perioodil ja sigadele

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.

-

sigas

- liha ja söödavad koed. 3 day

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

QA07AA06

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Eesti

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:

29/06/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva Sante Animale

Vastutav asutus:

State Agency Of Medicines

Müügiloa number:

2367

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

29/06/2022

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloomenetluse number:

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