

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

Autorisé

- Paromomycin sulfate

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Gabbrovet Multi 140 mg/ml šķīdums lietošanai dzeramajā ūdenī, pienā liellopiem pirms atgreimošanas procesu sākšanās un cūkām

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:

• **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 110 day

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

- Viande et abats. 20 day

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

• **Porc**

- Viande et abats. 3 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA07AA06

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Lettonie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

27/07/2022

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

PVD

Numéro de l'autorisation:

V/DCP/22/0034

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/07/2022

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0429/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096457>