

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

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:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

10/04/2018

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

VMD

Numéro de l'autorisation:

VM 15052/4142

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/04/2018

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096464>