

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

Autorisé

- Paromomycin sulfate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Gabbrovet Multi 140 mg/ml Lausn til notkunar í drykkjarvatn/mjólk handa nautgripum (á mjólkurtímabili) og svínum

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

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

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

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

• **Bovin (veau)**

- 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

- 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

• **Porc**

- Viande et abats. 3 day

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

QA07AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Islande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Boîte de 1 flacon HDPE de 125 mL et de 1 dispositif de dosage de 30 mL

Boîte de 1 flacon HDPE de 250 mL et de 1 dispositif de dosage de 30 mL

Boîte de 1 flacon HDPE de 500 mL et de 1 dispositif de dosage de 30 mL

Boîte de 1 flacon HDPE de 1 L et de 1 dispositif de dosage de 30 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/07/2022

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Icelandic Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

IS/2/22/007/01

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/07/2022

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)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096435>