

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

Heimilað

- Paromomycin sulfate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

GABBROVET MULTI 140 mg/ml soluție pentru utilizare în apa de băut sau lapte pentru bovinele pre-rumegătoare și porci

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Lausn til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 110 dagar

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

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA07AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/06/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

220092

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/06/2022

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0429/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen
Lúxemborg Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru
tungumáli hér að neðan.