

# 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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir (kálfur)  
Svín

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt 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 (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QA07AA06

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Króatía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt 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](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Ceva Sante Animale

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

3/07/2023

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Ceva Sante Animale

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

UP/I-322-05/23-01/459

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

3/10/2024

---

**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](http://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.

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0429001-mr-rpe706-en.pdf