

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

Autorizzato

- Paromomycin sulfate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Gabbrovet Multi 140 mg/ml Oplossing voor gebruik in het drinkwater/in de melk  
Gabbrovet Multi 140 mg/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson/le lait  
Gabbrovet Multi 140 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch  
GABBROVET MULTI 140 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER/ MILK FOR  
PRE-RUMINANT CATTLE AND PIGS

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere/latte

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Uso orale:

- 

#### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 110 giorno

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

- carni e frattaglie. 20 giorno

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

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 3 giorno

---

### Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA07AA06

---

### Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

---

### Autorizzato in:

Belgio

---

### Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Sante Animale

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

30/08/2022

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

30/08/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0429/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia  
Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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