

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

Autorizzato

- Paromomycin sulfate

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere/latte

Withdrawal period by route of administration:**Uso orale:****• Bovini (vitello)**

- carne e visceri. 110 giorno

Cattle (pre-ruminant cattle and newborn calves): - Cryptosporidiosis: Dosage: 150 mg/kg/day for 5 days. Meat and offal: 110 days

- carne e visceri. 20 giorno

Cattle (pre-ruminant cattle and newborn calves): - Colibacillosis: Dosage: 25-50 mg/kg/day for 3 to 5 days. Meat and offal: 20 days

• Suino

- carne e visceri. 3 giorno

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

QA07AA06

Status giuridico della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

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

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

10/04/2018

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

VMD

Numero di autorizzazione:

VM 15052/4142

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/04/2018

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

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