

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, otopina za uporabu u vodi za piće/mlijeku, za goveda prije uspostavljanja funkcije predželudaca i svinje
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)

- 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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Croazia

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](#)

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:

3/07/2023

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

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

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/10/2024

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096450>