

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

Registruotas

- Paromomycin sulfate

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Veršelis

Kiaulė

### **Naudojimo būdas:**

Vartoti per burną

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų  
200.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu ar pienu

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Vartoti per burną:**

- 

**Veršelis**

- Skerdiena ir subproduktai. 110 d.

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

- Skerdiena ir subproduktai. 20 d.

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

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos  
(ATCvet) kodas:**

QA07AA06

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų  
Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

### **Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

### **Registruotojas:**

Ceva Sante Animale

---

### **Rinkodaros leidimo data:**

2/09/2022

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Ceva Sante Animale

---

### **Atsakinga institucija:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Registracijos numeris:**

VPA10815/066/001

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

2/09/2022

---

### **Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedūros numeris:**

FR/V/0429/001

---

### **Susijusios valstybės narės:**



Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Rumunija

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Ji galite rasti kita kalba žemiau.

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