

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

Autorisert

- Paromomycin sulfate

Product identification

Legemidlets navn:

Gabbrovet Multi 140 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch für noch nicht wiederkäuende Kälber und Schweine

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

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

kalv

gris

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Oppløsning til bruk i drikkevann/melk

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

• **kalv**

- Slakt. 110 dag

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

- Slakt. 20 dag

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

• **gris**

- Slakt. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA07AA06

Utleveringsbestemmelser :

Legemiddel gjenstand for medisinsk forskrivning, ikke for reiterasjon

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

AT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

28/09/2022

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

AGES

Godkjenningsnummer:

841400

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

28/09/2022

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0429/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE DE EL HU IS Irland IT LV LT LU NL
PL PT RO SI SI ES

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

Documents

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096448>