

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

Authorised

- Paromomycin sulfate

Product identification

Legemidlets navn:

Gabbrovet Multi 140 mg/ml solução para administração na água de bebida / leite para bovinos pré-ruminantes e suínos

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 use:

• **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 :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Additional information

Entitlement type:

Markedsføringstillatelse

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Marketing authorisation date:

12/07/2022

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

DGAV

Godkjenningsnummer:

1522/01/22DFVPT

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

4/05/2023

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096462>