

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, 140mg/ml, Roztok pro podání v pitné vodě/mléce

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. 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

- Slakt. 110 dag

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

CZ

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

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:

7/09/2022

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/031/22-C

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

7/09/2022

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

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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/600000096452>