

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

Autorisert

- Paromomycin sulfat

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Gabbrovet Multi 140 mg/ml Lausn til notkunar í drykkjarvatn/mjólk handa nautgripum (á mjólkurtímabili) og svínum  
GABBROVET MULTI 140 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER/ MILK FOR PRE-RUMINANT CATTLE AND PIGS

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

### Målarter:

kalv  
gris

### Administrasjonsvei:

Oral bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)  
200.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Oppløsning til bruk i drikkevann/melk

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**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

---

**Juridisk status for forsyning :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

IS

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Ceva Sante Animale

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

21/07/2022

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Ceva Sante Animale

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Icelandic Medicines Agency

---

### **Godkjenningsnummer:**

IS/2/22/007/01

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

21/07/2022

---

### **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

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096435>