

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

Autorisert

- Paromomycin sulfate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

GABBROVET MULTI 140 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE PARA TERNEROS PRERRUMIANTES Y PORCINO

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Oppløsning til bruk i drikkevann/melk

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

kalv

- Slakt. 110 dag Cryptosporidiosis: Dosage: 150 mg/kg/day for 5 days.
- Slakt. 20 dag Colibacillosis: Dosage: 25-50 mg/kg/day for 3 to 5 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:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Salud Animal S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/07/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

4100 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/07/2022

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