

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

Autorizado

- Paromomycin sulfate

Product identification

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para administração na água de bebida ou no leite

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

• Cattle (calf)

- Meat and offal. 110 dia

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

- Meat and offal. 20 dia

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

• Pig

- Meat and offal. 3 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QA07AA06

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

7/09/2022

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Número da autorização:

96/031/22-C

Data de alteração do estado de autorização:

7/09/2022

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0429/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia

Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Espanha
Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096452>