

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

Godkänd

- Paromomycin sulfate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (kalv)

Svin

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Lösning för användning i dricksvatten/mjölk

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

•

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 110 dygn

Cryptosporidiosis: Dosage: 150 mg/kg/day for 5 days.

- Meat and offal. 20 dygn

Colibacillosis: Dosage: 25-50 mg/kg/day for 3 to 5 days.

•

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA07AA06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Portugal

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Godkännandedatum:

12/07/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva Sante Animale

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

1522/01/22DFVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/05/2023

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0429/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien

Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-puar-frv0429001-mr-rpe706-en.pdf