

# 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:**

Ungern

---

**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-Phylaxia Zrt.

---

**Godkännandedatum:**

24/10/2022

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Ceva Sante Animale

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkännandenummer:**

4339/X/22 NÉBIH ÁTI

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

24/10/2022

---

**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](http://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