



РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ REGISTRATION CERTIFICATE

Відповідно до Закону України «Про ветеринарну медицину», постанови Кабінету Міністрів України від 21.11.2007 р. № 1349 «Про затвердження положень про державну реєстрацію ветеринарних препаратів, кормових добавок, преміксів та готових кормів» та на підставі експертного висновку 14.11.2019 № 4323-К/06, рекомендацій Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини, наказу Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів 26.11.2019 № 1148 зареєстровано:

продукт **ГАББРОВЕТ**

форма **Розчин для перорального застосування**

Власник реєстраційного посвідчення:

Сева Санте Анімаль

10 авеню де ла балластієре, 33500 Лібурн, ФРАНЦІЯ

зареєстровано в Україні за № **АА-09017-01-19** від **26.11.2019**

Виробник:

Сева Санте Анімаль

3.I. Тре Ле Буа, 22600 Лудеак, ФРАНЦІЯ

При будь-якій зміні в реєстраційному досьє власник посвідчення (виробник) повинен повідомити орган реєстрації.

Обов'язкові додатки:

- коротка характеристика препарату (додаток 1);
- листівка-вкладка препарату (додаток 2);
- етикетка (додаток 3).

Реєстраційне посвідчення дійсне до: **25.11.2024**

Це посвідчення не є зобов'язанням щодо закупівлі даного продукту.



26.11.2019

Коротка характеристика препарату

1. Назва

ГАББРОВЕТ

2. Склад

1 мл препарату містить діючу речовину:

паромоміцин (у формі сульфату) - 140 мг;

Допоміжні речовини: спирт бензиловий, натрію метабісульфіт, динатрій едетат, вода очищена.

3. Фармацевтична форма

Розчин для перорального застосування.

4. Фармакологічні властивості

ATC vet класифікаційний код QA07- протимікробні ветеринарні препарати, що застосовуються при кишкових інфекціях. QA07AA06 – Пароміцин.

Паромоміцин - природний антибіотик та антипротозойний препарат з групи аміноглікозидів I покоління. Паромоміцин змінює зчитування м-РНК (або i-РНК), що порушує синтез білка. Бактерицидна активність паромоміцину в основному пояснюється його незворотним зв'язуванням з рибосомами. Препарат діє бактерицидно та протозацідно, порушуючи синтез білка в клітинах мікроорганізмів. До паромоміцину чутливі більшість грампозитивних та грамнегативних бактерій, чутливими є сальмонели та шигели; проте найбільш чутливими до препарату є найпростіші - амеби, лямблії, лейшманії та криптоспоридії.

Паромоміцин ефективний проти багатьох грамнегативних (*Streptococcus agalactiae*, *S. equisimilis*, *S. hyicus*, *Diplococcus pneumoniae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococci*, а також проти *Mycobacterium tuberculosis* і *Mycoplasma hominis* при більш високих концентраціях) та грамнегативних мікроорганізмів (*E. coli*, *Salmonella typhimurium*, *S. pullorum*, *Brucella abortus*, *B. melitensis*). Паромоміцин ефективний проти багатьох найпростіших, таких як *Entamoeba histolytica*, *Trichomonas spp.*, *Giardia intestinalis*, *Leishmania spp.* і *Cryptosporidium parvum*. У ветеринарній медицині найважливішими бактеріальні інфекції, що піддаються лікуванню паромоміцином, є захворювання, викликані *E. coli* і *Salmonella spp.*

Дія паромоміцину залежить від його концентрації. Виявлено п'ять механізмів резистентності до пароміцину: зміни рибосом внаслідок мутацій, зниження проникності бактеріальної клітинної стінки, активний ефлюекс, ферментативна модифікація рибосом і ферментативна інактивація аміноглікозидів. Перші три механізми резистентності виникають внаслідок мутацій певних генів на бактеріальній хромосомі. Четвертий і п'ятий механізм відбувається тільки після появи мобільних генетичних елементів, що кодують резистентність. У кишкових бактерій спостерігається перехресна резистентність пароміцину з іншими аміноглікозидами.

Паромоміцин при пероральному застосуванні майже не всмоктується, діє виключно в кишечнику. Виводиться паромоміцин з організму в незміненому вигляді з фекаліями.

5. Клінічні особливості

5.1 Вид тварин

Велика рогата худоба (телята з несформованими передшлунками), свині.

5.2 Показання до застосування

Лікування телят з несформованими передшлунками (віком до 3 місяців) та свиней при захворюваннях травного каналу, що спричинені *Escherichia coli*, чутливими до паромоміцину.

5.3 Протипоказання

Не застосовувати тваринам з підвищеною чутливістю до паромоміцину, аміноглікозидів або інших компонентів препарату.

Не застосовувати тваринам з порушенням функцією нирок чи печінки.

Не застосовувати дорослим жуйним тваринам.

Не застосовувати індикам через ризик виникнення антимікробної резистентності кишкових бактерій.

26.11.2019

Загальні анестетики і міорелаксанти збільшують нейроблокуючий ефект аміноглікозидів. Поєднання цих речовин може викликати параліч і апноє. Не застосовувати одночасно з сильними діуретиками і потенційно ото- або нефротоксичними речовинами.

5.4 Побічна дія

У рідкісних випадках спостерігаються м'які фекалії.

Частота побічних реакцій визначається за наступною схемою:

- дуже поширені (більше ніж 1 з 10 тварин, у яких проявились побічні реакції)
- поширені (більше ніж 1, але менше 10 тварин на 100 оброблених тварин)
- нечасті (більше ніж 1, але менше 10 тварин на 1000 оброблених тварин)
- рідкісні (більше ніж 1, але менше 10 тварин на 10 000 тварин)
- дуже рідкісні (менше ніж 1 тварина з 10 000 тварин, які отримували лікування, включаючи окремі звіти).

Аміноглікозидні антибіотики, такі як паромоміцин, можуть викликати ото- і нефротоксичність.

5.5 Особливі застереження при використанні

У разі недостатнього споживання води / молока тварин слід лікувати парентерально, використовуючи ін'єкційний препарат, відповідно до рекомендацій лікаря ветеринарної медицини.

Використання препарату має поєднуватися з належними санітарно-гігієнічними методами утримання, належною гігієною, вентиляцією, відсутністю перенасичення приміщення тваринами.

Оскільки препарат потенційно ототоксичний і нефротоксичний, рекомендується перед застосуванням оцінити функцію нирок. З особливою обережністю слід призначати препарат новонародженим тваринам внаслідок надмірного всмоктування паромоміцину з травного каналу у них. Використання продукту у новонароджених повинно ґрунтуватися на оцінці користі та ризику лікарем ветеринарної медицини.

Слід уникати тривалого або багаторазового використання препарату шляхом удосконалення практики управління в господарстві, належного очищення та дезінфекції приміщення. Використання препарату має ґрунтуватися на тестуванні чутливості мікроорганізмів, виділених з фекалій, до пароміцину. Якщо це неможливо, терапія повинна базуватися на місцевій (регіональній, фермерській) епідеміологічній інформації про antimікробну чутливість мікроорганізмів. При використанні протимікробних препаратів повинна враховуватися офіційна, національна та регіональна antimікробна політика.

Використання препарату з недотриманням чи ухиленням від рекомендацій, що вказані в листівці-вкладці на препарат, може збільшити поширеність бактерій, стійких до паромоміцину, і може знизити ефективність лікування аміноглікозидами внаслідок потенціальної перехресної резистентності.

Аміноглікозиди вважаються критичними antimікробними речовинами у гуманій медицині. Отже, вони не повинні використовуватися в якості засобу першого вибору у ветеринарній медицині.

5.6 Застосування під час вагітності, лактації, несучості

Дослідження на лабораторних тваринах (шурах і кролях) не показали тератогенного, фетотоксичного або матернатоксичного впливу. Використовувати під час вагітності не рекомендується.

5.7 Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Загальні анестетики і міорелаксанти збільшують нейроблокуючий ефект аміноглікозидів. Поєднання цих речовин може викликати параліч і апноє. Не застосовувати одночасно з сильними діуретиками і потенційно ото- або нефротоксичними речовинами.

5.8 Дози і способи введення тваринам різного віку

Перорально з питною водою, молоком або замінником молока.

Телята, віком до 3 місяців: з молоком або замінником молока.

Свині: з питною водою.

Тривалість лікування: 3-5 діб.

26.11.2019

Телята, віком до 3 місяців – доза становить 25-50 мг паромоміцину сульфату на 1 кг маси тіла на добу (1,25 – 2,5 мл препарату на 10 кг маси тіла на добу).

Свині: доза становить 25-40 мг паромоміцину сульфату на 1 кг маси тіла на добу (1,25 - 2 мл препарату на 10 кг маси тіла на добу).

Для застосування з питною водою, молоком або замінником молока, слід розрахувати добову кількість препарату, яка ґрунтуються на кількості тварин, що підлягають лікуванню, та рекомендованій дозі, розрахованій за формулою:

$$\frac{\text{мл препарату/} \quad x \quad \text{середня маса тіла тварин,}}{\text{кг маси тіла/ добу} \quad \text{що лікуються (кг)}} = \frac{\text{мл препарату на літр}}{\text{Середнє споживання води/ молока/ замінника молока}} = \frac{\text{питної води/ молока/ замінника}}{\text{однією твариною протягом доби (л)} \quad \text{молока}}$$

Для забезпечення правильної дози препарату, слід якомога точніше визначати масу тіла тварин.

Споживання води, молока або замінника молока з препаратом залежить від декількох факторів, включаючи клінічний стан тварин і умови їх утримання, такі як температура навколошнього середовища та вологість. Для того, щоб визначити правильне дозування, необхідно контролювати споживання питної води, молока або замінника молока, і відповідним чином коригувати концентрацію паромоміцину.

Робочий розчин слід готувати кожні 6 годин (на основі молока або замінника молока) або кожні 24 години (на основі питної води).

5.9 Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

Паромоміцин при пероральному введенні практично не абсорбується системно. Шкідливі наслідки внаслідок випадкового передозування малоймовірні.

5.10 Спеціальні застереження

Відсутні.

5.11 Період виведення (каренції)

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 20 діб (велика рогата худоба) та 3 доби (свині) після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватись основних правил гігієни та безпеки, прийнятих при роботі з ветеринарними препаратами.

Цей препарат містить паромоміцин, який може викликати алергічні реакції у деяких людей. Не слід контактувати з препаратом у разі підвищеної чутливості до компонентів препарату.

Слід уникати контакту зі шкірою та очима. При роботі з препаратом слід використовувати засоби індивідуального захисту, що складаються з захисного одягу та непроникних рукавичок. У разі випадкового контакту зі шкірою або очима слід промити великою кількістю води.

У разі появи симптомів після експозиції (почервоніння шкіри) слід негайно звернутися до лікаря. Набряк обличчя, губ і очей або труднощі з диханням є більш серйозними симптомами і потребують термінової медичної допомоги. Після роботи з препаратом слід ретельно вимити руки з милем.

6. Фармацевтичні особливості

6.1 Форми несумісності

За відсутності досліджень сумісності цей ветеринарний лікарський засіб не слід змішувати з іншими ветеринарними лікарськими засобами.

6.2 Термін придатності

Термін придатності ветеринарного лікарського засобу залежить від розміру первинного

упакування, а саме:

- 125 мл - 1 рік
- 250 мл - 18 місяців
- 500 мл - 2 роки
- 1000 мл - 30 місяців

26.11.2019

Після першого відкриття пляшки, препарат необхідно використати протягом 6 місяців.

Після змішування з питною водою, препарат слід використати протягом 24 години, після змішування з молоком/ замінником молока – 6 годин.

6.3 Особливі заходи зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 0 °C до 25 °C. Після першого відкриття, слід тримати пляшку щільно закритою.

6.4 Природа і склад контейнера первинного пакування

Білі пляшки з поліетилену високої щільноті по 125, 250, 500 та 1000 мл, закриті поліпропіленовими гвинтовими пробками, обладнаними полівінілхлоридним ущільненням, упаковані в картонні коробки. В коробці також міститься поліпропіленовий дозуючий пристрій об'ємом 30 мл, градуйований кожні 5 мл.

6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або із його залишками

Порожню упаковку та залишки невикористаного препарату потрібно утилізувати згідно з чинним законодавством.

7. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

Сева Санте Анімаль	Ceva Sante Animale
10 авеню де ла балластіере,	10 avenue de la ballastière
33500 Лібурн	33500 Libourne
Франція	France

8. Назва та місцезнаходження виробника готового продукту

Сева Санте Анімаль	Ceva Sante Animale
З.І. Тре Ле Буа	Z.I. Tres le Bois
22600 Лудеак	22600 Loudeac
Франція	France

9. Додаткова інформація

26.11.2019

ГАББРОВЕТ
(роздріб для перорального застосування)
листівка-вкладка

Опис

Розчин живутуватого кольору.

Склад

1 мл препарату містить діючу речовину:

паромоміцин (у формі сульфату) - 140 мг;

Допоміжні речовини: спирт бензиловий, натрію метабісульфіт, динатрій едетат, вода очищена.

Фармакологічні властивості

ATC vet класифікаційний код QA07- протимікробні ветеринарні препарати, що застосовуються при кишкових інфекціях. QA07AA06 – Пароміцин.

Паромоміцин - природний антибіотик та антипротозойний препарат з групи аміноглікозидів I покоління. Паромоміцин змінює зчитування м-RНК (або i-RНК), що порушує синтез білка. Бактерицидна активність паромоміцину в основному пояснюється його незворотним з'язуванням з рибосомами. Препарат діє бактерицидно та протозоацідно, порушуючи синтез білка в клітинах мікроорганізмів. До паромоміцину чутливі більшість грампозитивних та грамнегативних бактерій, чутливими є сальмонели та шигели; проте найбільш чутливими до препарату є найпростіші - амеби, лямблії, лейшманії та криптоспоридії.

Паромоміцин ефективний проти багатьох грамнегативних (*Streptococcus agalactiae*, *S. equisimilis*, *S. hyicus*, *Diplococcus pneumoniae*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococci*, а також проти *Mycobacterium tuberculosis* і *Mycoplasma hominis* при більш високих концентраціях) та грамнегативних мікроорганізмів (*E. coli*, *Salmonella typhimurium*, *S. pullorum*, *Brucella abortus*, *B. melitensis*). Паромоміцин ефективний проти багатьох найпростіших, таких як *Entamoeba histolytica*, *Trichomonas spp.*, *Giardia intestinalis*, *Leishmania spp.* і *Cryptosporidium parvum*. У ветеринарній медицині найважливішими бактеріальні інфекції, що піддаються лікуванню паромоміцином, є захворювання, викликані *E. coli* і *Salmonella spp.*

Дія паромоміцину залежить від його концентрації. Виявлено п'ять механізмів резистентності до пароміцину: зміни рибосом внаслідок мутацій, зниження проникності бактеріальної клітинної стінки, активний ефлюекс, ферментативна модифікація рибосом і ферментативна інактивація аміноглікозидів. Перші три механізми резистентності виникають внаслідок мутацій певних генів на бактеріальній хромосомі. Четвертий і п'ятий механізм відбувається тільки після появи мобільних генетичних елементів, що кодують резистентність. У кишкових бактерій спостерігається перехресна резистентність пароміцину з іншими аміноглікозидами.

Паромоміцин при пероральному застосуванні майже не всмоктується, діє виключно в кишечнику. Виводиться паромоміцин з організму в незміненому вигляді з фекаліями.

Застосування

Лікування телят з несформованими передшлунками (віком до 3 місяців) та свиней при захворюваннях травного каналу, що спричинені *Escherichia coli*, чутливими до паромоміцину.

Дозування

Перорально з питною водою, молоком або замінником молока.

Телята, віком до 3 місяців: з молоком або замінником молока.

Свині: з питною водою.

Тривалість лікування: 3-5 діб.

Телята, віком до 3 місяців – доза становить 25-50 мг паромоміцину сульфату на 1 кг маси тіла на добу (1,25 – 2,5 мл препарату на 10 кг маси тіла на добу).

Свині: доза становить 25-40 мг паромоміцину сульфату на 1 кг маси тіла на добу (1,25 - 2 мл

26.11.2019

препарату на 10 кг маси тіла на добу).

Для застосування з питною водою, молоком або замінником молока, слід розрахувати добову кількість препарату, яка ґрунтуються на кількості тварин, що підлягають лікуванню, та рекомендованій дозі, розрахованій за формулою:

$$\frac{\text{мл препарату/}}{\text{кг маси тіла/ добу}} \times \frac{\text{середня маса тіла тварин,}}{\text{що лікуються (кг)}} = \frac{\text{мл препарату на літр}}{\text{питної води/ молока/ замінника}} \\ \text{Середнє споживання води/ молока/ замінника молока} \\ \text{однією твариною протягом доби (л)} = \text{питної води/ молока/ замінника}$$

Для забезпечення правильної дози препарату, слід якомога точніше визначати масу тіла тварин.

Споживання води, молока або замінника молока з препаратом залежить від декількох факторів, включаючи клінічний стан тварин і умови їх утримання, такі як температура навколишнього середовища та вологість. Для того, щоб визначити правильное дозування, необхідно контролювати споживання питної води, молока або замінника молока, і відповідним чином коригувати концентрацію паромоміцину.

Робочий розчин слід готувати кожні 6 годин (на основі молока або замінника молока) або кожні 24 години (на основі питної води).

Протипоказання

Не застосовувати тваринам з підвищеною чутливістю до паромоміцину, аміноглікозидів або інших компонентів препарату.

Не застосовувати тваринам з порушенням функцією нирок чи печінки.

Не застосовувати дорослим жуйним тваринам.

Не застосовувати індикам через ризик виникнення antimікробної резистентності кишкових бактерій.

Загальні анестетики і міорелаксанти збільшують нейроблокуючий ефект аміноглікозидів. Поєдання цих речовин може викликати параліч і апноє. Не застосовувати одночасно з сильними діуретиками і потенційно ото- або нефротоксичними речовинами.

Застереження

Побічна дія

У рідкісних випадках спостерігаються м'які фекалії. Аміноглікозидні антибіотики, такі як паромоміцин, можуть викликати ото- і нефротоксичність.

Особливі застереження при використанні

У разі недостатнього споживання води / молока тварин слід лікувати парентерально, використовуючи ін'єкційний препарат, відповідно до рекомендацій лікаря ветеринарної медицини.

Використання препарату має поєднуватися з належними санітарно-гігієнічними методами утримання, належною гігієною, вентиляцією, відсутністю перенасичення приміщення тваринами.

Оскільки препарат потенційно ототоксичний і нефротоксичний, рекомендується перед застосуванням оцінити функцію нирок. З особливою обережністю слід призначати препарат новонародженим тваринам внаслідок надмірного всмоктування паромоміцину з травного каналу у них. Використання продукту у новонароджених повинно ґрунтуватися на оцінці користі та ризику лікарем ветеринарної медицини.

Слід уникати тривалого або багаторазового використання препарату шляхом удосконалення практики управління в господарстві, належного очищення та дезінфекції приміщення. Використання препарату має ґрунтуватися на тестуванні чутливості мікроорганізмів, виділених з фекалій, до паромоміцину. Якщо це неможливо, терапія повинна базуватися на місцевій (регіональній, фермерській) епідеміологічній інформації про antimікробну чутливість мікроорганізмів. При використанні противімікробних препаратів повинна враховуватися офіційна, національна та

26.11.2019

регіональна антимікробна політика.

Використання препару з недотриманням чи ухиленням від рекомендацій, що вказані в листівці-вкладці на препарат, може збільшити поширеність бактерій, стійких до паромоміцину, і може знизити ефективність лікування аміноглікозидами внаслідок потенціальної перехресної резистентності.

Аміноглікозиди вважаються критичними антимікробними речовинами у гуманній медицині. Отже, вони не повинні використовуватися в якості засобу першого вибору у ветеринарній медицині.

Застосування під час вагітності, лактації, несучості

Дослідження на лабораторних тваринах (щурах і кролях) не показали тератогенного, фетотоксичного або матернотоксичного впливу. Використовувати під час вагітності не рекомендується.

Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Загальні анестетики і міорелаксанти збільшують нейроблокуючий ефект аміноглікозидів. Поєднання цих речовин може викликати параліч і апноє. Не застосовувати одночасно з сильними діуретиками і потенційно ото- або нефротоксичними речовинами.

Період виведення (каренції)

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 20 діб (велика рогата худоба) та 3 доби (свині) після останнього застосування препару. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватись основних правил гігієни та безпеки, прийнятих при роботі з ветеринарними препаратами.

Цей препарат містить паромоміцин, який може викликати алергічні реакції у деяких людей. Не слід контактувати з препаратом у разі підвищеної чутливості до компонентів препарату.

Слід уникати контакту зі шкірою та очима. При роботі з препаратом слід використовувати засоби індивідуального захисту, що складаються з захисного одягу та непроникних рукавичок. У разі випадкового контакту зі шкірою або очима слід промити великою кількістю води.

У разі появи симптомів після експозиції (почервоніння шкіри) слід негайно звернутися до лікаря. Набряк обличчя, губ і очей або труднощі з диханням є більш серйозними симптомами і потребують термінової медичної допомоги. Після роботи з препаратом слід ретельно вимити руки з милом.

Форма випуску

Білі пляшки з поліетилену високої щільноті по 125, 250, 500 та 1000 мл, закриті поліпропіленовими гвинтовими пробками, обладнаними полівінілхлоридним ущільненням, упаковані в картонні коробки. В коробці також міститься поліпропіленовий дозуючий пристрій об'ємом 30 мл, градуйований кожні 5 мл.

Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 0 °C до 25 °C. Після першого відкриття, слід тримати пляшку щільно закритою.

Термін придатності ветеринарного лікарського засобу залежить від розміру первинного упакування, а саме:

125 мл - 1 рік

250 мл - 18 місяців

500 мл - 2 роки

1000 мл - 30 місяців

Після першого відкриття пляшки, препарат необхідно використати протягом 6 місяців.

Після змішування з питною водою, препарат слід використати протягом 24 години, після змішування з молоком/ замінником молока – 6 годин.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення:

Сева Санте Анімаль
10 авеню де ла балластієре,
33500 Лібурн
Франція

Виробник готового продукту:
Сева Санте Анімаль
Z.I. Тре Ле Буа
22600 Лудеак
Франція

Ceva Sante Animale
10 avenue de la ballastière
33500 Libourne
France

Ceva Sante Animale
Z.I. Tres le Bois
22600 Loudeac
France

26.11.2019

26.11.2019

ETQ GABBROVET SOL 250ML UA 80x170 CODE ARTICLE : 00000 P 7467 P 280	GABBROVET SOL 250ML UA ID : 60666 CORPS : 7,5 pts
---	---

VALERIE 21/02/19 - 17/04/19 - 04/11/19 - 15/11/19

ГАББРОВЕТ
140 мг/мл

Розчин для перорального застосування з питною водою/ молоком/ замінником молока для телят і свиней
Паромоміцин (у формі сульфату)

250 МЛ

Склад
1 мл препарату містить 140 мг паромоміцину (у формі сульфату).

Застосування
Лікування телят з несформованими передшлунками (віком до 3 місяців) та свиней при захворюваннях травного каналу, що спричинені *Escherichia coli*, чутливими до паромоміцину.

Дозування
Перорально з питною водою, молоком або замінником молока.
Телята, віком до 3 місяців: з молоком або замінником молока.
Свині: з питною водою.
Тривалість лікування: 3-5 діб.
Перед застосуванням уважно прочитайте листівку-вкладку!

Період виведення
Забій тварин на м'ясо дозволяють через 20 діб (велика рогата худоба) та 3 доби (свині) після останнього застосування препарату.

Зберігання
Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 0°C до 25°C. Після першого відкриття, слід тримати пляшку щільно закритою.
Після першого відкриття пляшки, препарат необхідно використати протягом 6 місяців.
Після змішування з питною водою, препарат слід використати протягом 24 годин, після змішування з молоком/ замінником молока – 6 годин.

Власник реєстраційного посвідчення: Сева Санте Анималь, 10 авено де ла баластієре, 33500 Лібурн, Франція.

Виробник: Сева Санте Анималь, З.І. Тре Ле Буа, 22600 Лудек, Франція.

ДЛЯ ЗАСТОСУВАННЯ У ВЕТЕРИНАРНІЙ МЕДИЦИНІ!

РП№: 00000

Серія №: 00000

26.11.2019



26.11.2019

ETQ GABBROVET SOL 1L UA 140x254 CODE ARTICLE : 00000 P 7467 P 280	GABBROVET SOL 1L UA ID : 60668 CORPS : 12 pts
---	---

VALERIE 22/02/19 - 17/04/19 - 04/11/19 - 15/11/19

ГАББРОВЕТ
140 мг/мл

Розчин для перорального застосування з питною водою/ молоком/ замінником молока для телят і свиней
Паромоміцин (у формі сульфату)

1 л

Склад.
1 мл препарату містить 140 мг паромоміцину (у формі сульфату).

Застосування
Лікування телят з несформованими передшлунками (віком до 3 місяців) та свиней при захворюваннях травного каналу, що спричинені *Escherichia coli*, чутливими до паромоміцину.

Дозування
Перорально з питною водою, молоком або замінником молока.
Телята віком до 3 місяців: з молоком або замінником молока.
Свині: з питною водою.
Тривалість лікування: 3-5 діб.
Свині: введення з питною водою. Перед застосуванням уважно прочитайте листівку-вкладку!

Період введення
Забій тварин на мясо дозволяють через 20 діб (велика рогата худоба) та 3 доби (свині) після останнього застосування препарату.

Зберігання
Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 0°C до 25°C. Після першого відкриття, слід тримати пляшку щільно закрито.
Після першого відкриття пляшки, препарат необхідно використати протягом 6 місяців.
Після змішування з питною водою, препарат слід використати протягом 24 годин, після змішування з молоком/ замінником молока – 6 годин.

Власник реєстраційного посвідчення
Сева Сан-те Анималь, 10 авеню де ла Баластер, 33500 Лубурн, Франція.
Виробник
Сева Сан-те Анималь, ЗІ. Тре Ле Буа, 22600 Лудек, Франція.

ДЛЯ ЗАСТОСУВАННЯ У ВЕТЕРИНАРНІЙ МЕДИЦИНІ!!
РП№:

|| 11. ||

26.11.2019



MASQUE n° 92x92x245-A
FALLER

AUGUST FALLER KG, KT-NR: 10007250_000_01, 13.09.2016

92.0 X 92.0 X 245.0 MM, MATERIAL: GC2 EXCELLENT TOP 400G/M²

BTE GABROVET SOL 1L UA 72x92x245 CODE ARTICLE: 00000 BLACK P 7467 P 280	GABROVET SOL 1L UA ID: 60648 CORPS - 12 pcs
VALERIE 22/02/19 - 1704/19 - 04/11/19 - 15/11/19	



26.11.2019

ETQ GABBROVET SOL 500ML UA
110x220
CODE ARTICLE : 00000
P 7467
P 280

GABBROVET SOL 500ML UA
ID : 60667
CORPS : 9 pts

VALERIE 22/02/19 - 17/04/19 - 04/11/19 - 15/11/19

ГАББРОВЕТ 140 мг/мл

Розчин для перорального застосування з питною водою/ молоком/ замінником молока для телят і свиней
Паромоміцин (у формі сульфату)

Склад
1 мл препарату містить 140 мг паромоміцину (у формі сульфату).

Застосування
Лікування телят з несформованими передшлунками (віком до 3 місяців) та свиней при захворюваннях трахеального каналу, що спричинені *Escherichia coli*, чутливими до паромоміцину.

Дозування
Перорально з питною водою, молоком або замінником молока.
Телята, віком до 3 місяців: з молоком або замінником молока.
Свині: з питною водою.
Тривалість лікування: 3-5 діб.
Перед застосуванням уважно прочитайте листівку-вкладку!

Період використання
Забій тварин на м'ясо дозволяється через 20 діб (велика рогата худоба) та 3 доби (свині) після останнього застосування препарату.

Зберігання
Сухе темне, недоступне для дітей місце за температурою від 0°C до 25°C. Після першого відкриття, слід тримати пляшку щільно закрито.
Після першого відкриття пляшки, препарат необхідно використати протягом 6 місяців.
Після змішування з питною водою, препарат слід використати протягом 24 години, після змішування з молоком/ замінником молока – 6 годин.

Власні реєстраційного посвідчення
Сева Санті Анималь, 10 авено де ла Баласте, 33500 Лібурн, Франція.

Виробник
Сева Санті Анималь ЗІ, Тре Ле Буа, 22600 Лудек, Франція.

ДЛЯ ЗАСТОСУВАННЯ У ВЕТЕРИНАРНІЙ МЕДИЦИНІ!

РП№:

CEVA

00000

26.11.2019

LABBROBET
ГАББРОВЕТ
140 мг/мл

ceva

MASQUE n° 80x80x195-A
FALLER

BTE GABROVET SOL 500ML UA
80x80x195
CODE ARTICLE : 00000
BLISTER
P 7467
P 280

GABROVET SOL 500ML UA
ID : 60467
CORPS : 9 pts

VALERIE 22/02/19 - 17/04/19 - 04/11/19 - 15/11/19

Склад
1 мл плепару містить 140 мг паромоміцину (у формі сульфату).

Застосування
Лікування телят з несформованними передшлунками (віком до 3 місяців) та свиней при захворюваннях трахеїального каналу, що спричинені Escherichia coli, титаними до паромоміцину.

Дозування
Перорально з питною водою/молоком або замінником молока.
Телята віком до 3 місяців з молоком або замінником молока.
Свині з питною водою.
Діяльність лікування 3-5 днів.
Перед застосуванням уважно прочитайте листівку-інструкцію!

Період використання
Забій тварин на чисто дозволяються через 20 діб (включаючи худобу) та 3 доби (свині) після останнього застосування/побєдру.

Зберігання
Суше та місце недоступне для дітей місце за температури від 0°C до 25°C. Після першого використання, мідь тримати сухим і захищеним.
Після першого використання пакети гасяться необхідно використати протягом 6 місяців.
Після зміщення з питною водою, препарат слід використати протягом 24 годин, після зміщення з молоком/замінником молока – 6 годин.

Власник реєстраційного посвідчення
Севі Санті Аналім'є 10 аено де ла біластієр, 33500 Альбін, Франція.

Виробник
Севі Санті Аналім'є 31 Тре Ле Бу, 22600 Альбін, Франція.

ДЛЯ ЗАСТОСУВАННЯ У ВЕТЕРИНАРНІЙ МЕДИЦИНІ!

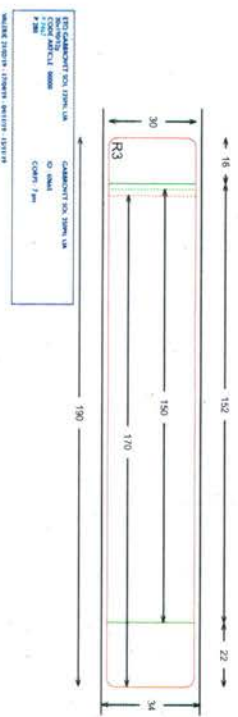
РПН:

0 000000 000000

FASERLAUF

26.11.2019

Final Size 30 x 190 mm



Base label

Faller

August Faller GmbH & Co. KG
Pharmablock Center Labels
Gardenhäuser 22
D-7460 Schopfheim
Tel. 0982 940 0
Mail: info@faller-label.com

Construction number:

7016922101

Customer:

Ceva Sanité Animale

Product:

12 pages

Product thickness incl. liner:

approx. 650 µm

Range:

60x90 mm; 192 Cylinder

Reference:

The technical drawing says

out cover the format is

necessary for print images

which are supposed to

reach the format end.

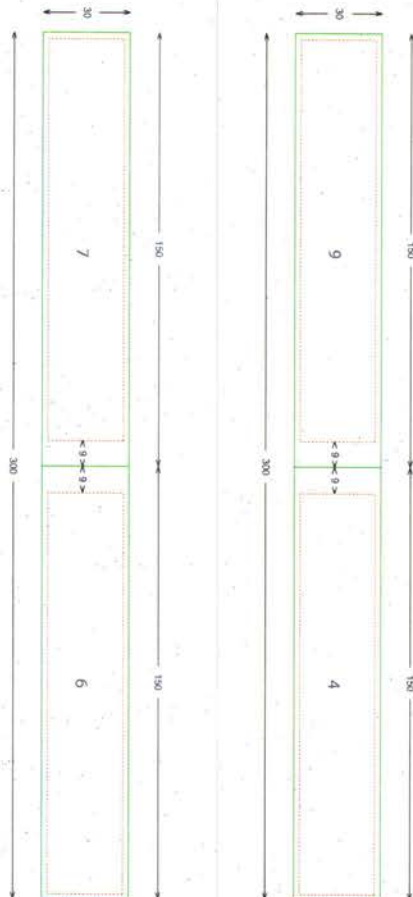
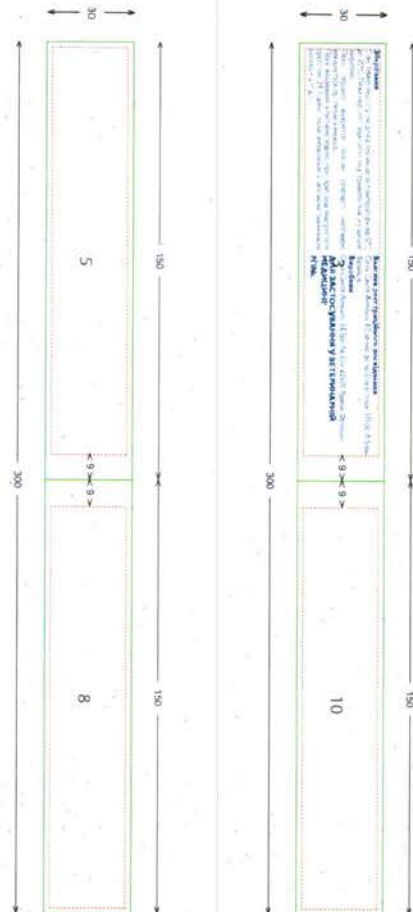
die cutting

letter/Booklet

printing space

varnish area

adhesive area



Used and revised 2019.10.24.
Technical drawing

26.11.2019

BTE GABBROVET SOL 125ML UA
70x70x85
CODE ARTICLE : 00000
BLACK
P 7467
P 280

GABBROVET SOL 125ML UA
ID : 60665
CORPS : 10 pts

VALERIE 22/02/19 - 17/04/19 - 04/11/19 - 15/11/19

Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температурі від 0°C до 25°C. Після першого відкриття, слід тримати пляшку щільно закритою. Після першого відкриття пляшки, препарат необхідно використати протягом 6 місяців. Після змішування з питною водою, препарат слід використати протягом 24 годин, після змішування з молоком/ замінником молока – 6 годин.

Власник реєстраційного посвідчення

Сева Сантé Анимал, 10 авеню де ла Балластре, 33500 Альбун, Франція.

Виробник

Сева Сантé Анимал, З.I. Тр Ле Буа, 22600 Лудак, Франція.

ДЛЯ ЗАСТОСУВАННЯ У ВЕТЕРИНАРНІЙ МЕДИЦИНІ!

РПН:



ГАББРОВЕТ 140 мг/мл

Розчин для перорального застосування з питною водою/ молоком/ замінником молока для телят і свиней

Паромоміцин (у формі сульфату)

125 мл

Герміон
Індії
45

00000



Склад

1 мл препарату містить 140 мг паромоміцину (у формі сульфату).

Застосування

Лікування телят з несформованими передшлунками (віком до 3 місяців) та свиней при захворюваннях травного каналу, що спричинені *Escherichia coli*, чутливими до паромоміцину.

Дозування

Перорально з питною водою, молоком або замінником молока.

Телята, віком до 3 місяців: з молоком або замінником молока.

Свині: з питною водою.

Тривалість лікування 3-5 діб.

Перед застосуванням уважно прочитайте листівку-екладу!

Період використання

Заб. тварин на м'ясо дозволяють через 20 діб (велика рогата худоба) та 3 доби (свині) після останнього застосування препаратору.

140 мг/мл
ГАББРОВЕТ

140 мг/мл
ГАББРОВЕТ

Розчин для перорального застосування з питною водою/ молоком/ замінником молока для телят і свиней

Паромоміцин (у формі сульфату)

125 мл

