



## 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**

**З.І. 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.



2 6. 1 1. 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

АТС 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 і-РНК), що порушує синтез білка. Бактерицидна активність паромоміцину в основному пояснюється його незворотним зв'язуванням з рибосомами. Препарат діє бактерицидно та протозооцидно, порушуючи синтез білка в клітинах мікроорганізмів. До паромоміцину чутливі більшість грамполозитивних 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 pneumonia*, *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 *Samonella spp.*

Дія паромоміцин 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 порушеною функцією нирок чи печінки.

Не застосовувати дорослим жуйним тваринам.

Не застосовувати індікам 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 апное. 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 антимікробну чутливість мікроорганізмів. При використанні протимікробних препаратів повинна враховуватися офіційна, національна та регіональна антимікробна політика.

Використання препарату з недотриманням чи ухиленням від рекомендацій, що вказані в листівці-вкладці на препарат, може збільшити поширеність бактерій, стійких до пароміцину, 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.

#### **5.6 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.

#### **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 апное. 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 заміником молока, слід розрахувати добову кількість препарату, яка ґрунтується на кількості тварин, що підлягають лікуванню, та рекомендованій дозі, розрахованій за формулою:

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

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

Споживання води, молока або заміника 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 правильне дозування, необхідно контролювати споживання питної води, молока або заміника молока, і відповідним чином коригувати концентрацію паромоміцину.

Робочий розчин слід готувати кожні 6 годин (на основі молока або заміника 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 милом.

### **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

26.11.2019

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.

### **6.3 Особливі заходи зберігання**

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

### **6.4 Природа і склад контейнера первинного пакування**

Білі пляшки з поліетилену високої щільності 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 балластієре,	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**

2 6. 1 1. 2019

**ГАББРОВЕТ**  
(розчин для перорального застосування)  
листівка-вкладка

**Опис**

Розчин жовтуватого 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**

АТС 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 і-РНК), що порушує синтез білка. Бактерицидна активність паромоміцину в основному пояснюється його незворотним зв'язуванням з рибосомами. Препарат діє бактерицидно та протозооцидно, порушуючи синтез білка в клітинах мікроорганізмів. До паромоміцину чутливі більшість грамполозитивних 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 pneumonia*, *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 *Samonella spp.*

Дія паромоміцин 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

2 6. 1 1. 2019

препарату на 10 кг маси тіла на добу).

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

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

Для забезпечення правильної дози препарату, слід якомога точніше визначити 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 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).

#### **Протипоказання**

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

Не застосовувати тваринам з порушеною функцією нирок чи печінки.

Не застосовувати дорослим жуйним тваринам.

Не застосовувати індикам через ризик виникнення антимікробної резистентності кишкових бактерій.

Загальні анестетики і міорелаксанти збільшують нейроблокуючий ефект аміноглікозидів. Поєднання цих речовин може викликати параліч і апное. 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 пароміцину. Якщо це неможливо, терапія повинна базуватися на місцевій (регіональній, фермерській) епідеміологічній інформації про антимікробну чутливість мікроорганізмів. При використанні протимікробних препаратів повинна враховуватися офіційна, національна та

2 6. 1 1. 2019

регіональна антимікробна 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 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 апное. 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 препарату. 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 щільності 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 °С до 25 °С. 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:**

2 6. 1 1. 2019

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

**Виробник готового продукту:**

Сева Санте Анімаль  
З.І. 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

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/ заміником 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 заміником молока.  
Телята, віком до 3 місяців: з молоком або заміником 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 години, після змішування з молоком/ заміником молока – 6 годин.

**Власник реєстраційного посвідчення:** Сева Санте Анімаль, 10 авеню де ла балластієре, 33500 Лібурн, Франція.  
**Виробник:** Сева Санте Анімаль, 31, Тре Ле Буа, 22600 Лудек, Франція.

**ДЛЯ ЗАСТОСУВАННЯ У ВЕТЕРИНАРНІЙ МЕДИЦИНІ!**  
**РП№:**

00000  
Серія №: 00000  
Продукція: РП

2 6. 1 1. 2019

BTE GABBROVET SOL 250ML UA 70x70x145 CODE ARTICLE : 00000 BLACK P. 7467 P. 280	GABBROVET SOL 250ML UA ID : 60666 CORPS : 8 pts
---	---

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



2 6. 1 1. 2019

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

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 днів.  
Свині: введення з питною водою. Перед застосуванням уважно прочитайте листівку-вкладку!

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

**Зберігання**  
Суше, 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 години, після змішування з молоком/замінником молока – 6 годин.

**Власник реєстраційного посвідчення**  
Сева Санте Анімаль, 10 авеню де ла Балластєре, 33500 Лібурн, Франція.  
Виробник  
Сева Санте Анімаль, З.І. Тре Ле Буа, 22600 Лудек, Франція.

**ДЛЯ ЗАСТОСУВАННЯ У ВЕТЕРИНАРНІЙ МЕДИЦИНІ!**  
РП№:

000000

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/M<sup>2</sup>

BTE GABBROVET SOL IL UA 92x92x245 CODE ARTICLE : 00000 BLACK P 742 P 280	GABBROVET SOL IL UA ID : 40668 CORPS : 12 pcs
---	---

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



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

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

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

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

**Зберігання**  
Суше 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 години, після змішування з молоком/ заміником молока – 6 годин.

**Власник реєстраційного посвідчення**  
Ceva Santé Анімаль, 10 авеню де ла Балмастєре, 33500 Абуурн, Франція.

**Виробник**  
Ceva Santé Анімаль, З.І. Тре Ле Буа, 22600 Лудеак, Франція.

**ДЛЯ ЗАСТОСУВАННЯ У ВЕТЕРИНАРНИЙ МЕДИЦИНИ!**  
РП№:



26.11.2019

ETQ GABBROVET SOL 500ML UA  
I 10x220  
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)*

500 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 днів.  
Перед застосуванням уважно прочитайте листівку-вкладку!

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

**Зберігання**  
Суше 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 години, після змішування з молоком/ замінником молока – 6 годин.

**Власник реєстраційного посвідчення**  
Сева Санте Анімаль, 10 авеню де ла Балластієре, 33500 Лібурн, Франція.

**Виробник**  
Сева Санте Анімаль, 31, Тре Ле Буа, 22600 Лудеак, Франція.

**ДЛЯ ЗАСТОСУВАННЯ У ВЕТЕРИНАРНІЙ МЕДИЦИНІ!**  
РПН:

00000  
Сева Санте Анімаль

2 6. 1 1. 2019



# MASQUE n° 80x80x195-A FALLER

BTE GABBROVET SOL 500ML UA  
80x80x195  
CODE ARTICLE : 00000  
BLACK  
P 7467  
P 280

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

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

140 МГ/МЛ  
ГАББРОВЕТ

ГАББРОВЕТ  
140 МГ/МЛ

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

ГАББРОВЕТ  
140 МГ/МЛ

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

ГАББРОВЕТ  
140 МГ/МЛ

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

500 мл



500 мл



500 мл



← FASERLAUF →

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

**Застосування**  
Лікування телят з несформованими передшлунками (віком до 3 місяців) та свиней при заворуваннях 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 днів.  
Перед застосуванням уважно прочитайте листівку-вкладку!

**Період виведення**  
Забія тварин на м'ясо дозволяють через 70 днів (велика рогата худоба) та 3 доби (свині) після остатнього застосування препарату.

**Зберігання**  
Сув'язки недоступні 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 години, після змішування з молоком/ замінником молока – 6 годин.

**Власник реєстраційного посвідчення**  
Ceva Santé Анімаль, 10 авеню де ла Бламастер, 33500 Лібурн, Франція.

**Виробник**  
Ceva Santé Анімаль, 31, Тре Ле Буа, 22600 Лувеж, Франція.

**ДЛЯ ЗАСТОСУВАННЯ У ВЕТЕРИНАРНІЙ МЕДИЦИНІ!**

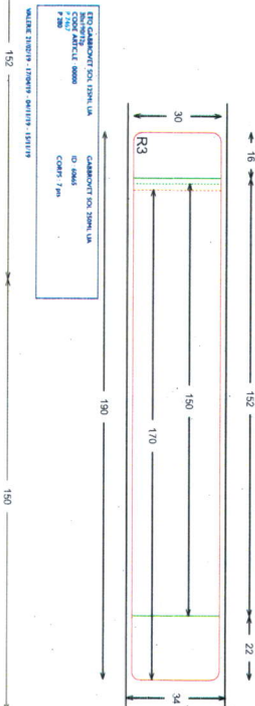
**РП№:**



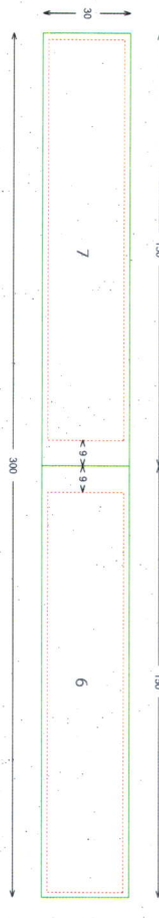
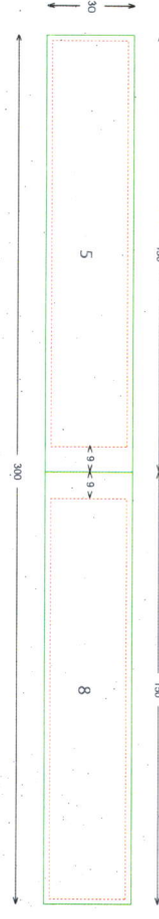
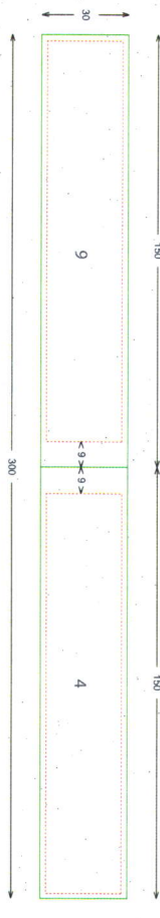
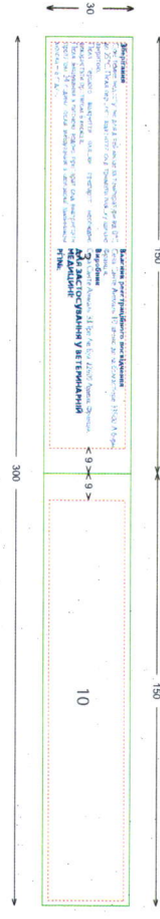
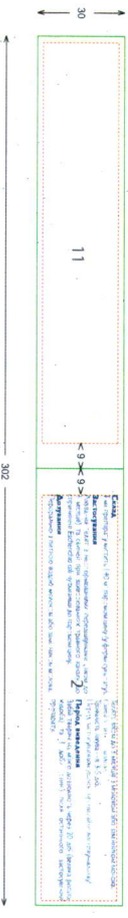
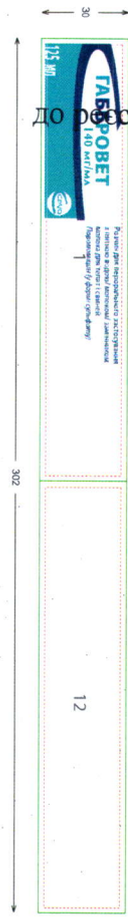
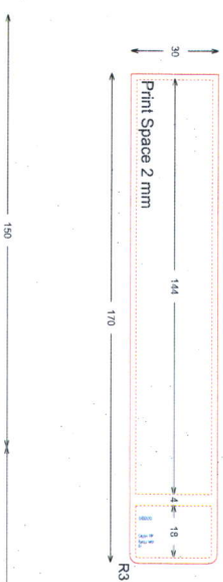
0 000000 000000

26.11.2019

**Final Size 30 x 190 mm**



**Base Label**



<p><b>Faller</b></p> <p>August Faller GmbH &amp; Co. KG Pharmazeutisches Labor Grundhofwaben 22 D-79650 Schopfheim Tel. +49 762 266 990 0 Mail: info@faller.com</p>	<p>Конфіденційний номер 7010992101</p> <p>Customer Ceva Santé Animale</p> <p>Product 12 pages</p> <p>Product thickness incl. liner approx. 650 µm</p> <p>Range 6076 mm; 192? Cylinder</p>	<p>Legal provisions The technical drawing stays property of August Faller until the order was placed.</p> <p>Reference An enlargement of 2 mm out over the format is necessary for print images which are supposed to reach the format end.</p> <p>Legend:   Leather/Booklet   die-cutting   printing space   varnish area   adhesive area</p> <p>Made and Released 2019/11/9, Faller Technical drawing</p>
---	---	---

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 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 години, після змішування з молоком/замінником молока – 6 годин.

**Власник реєстраційного посвідчення**

Seva Santé Animal, 10 авеню де ла Балластєре, 33500 Абуврн, Франція.

**Виробник**

Seva Santé Animal, З.І.Тре Ле Буа, 22600 Лудек, Франція.

**ДЛЯ ЗАСТОСУВАННЯ У  
ВЕТЕРИНАРНИЙ МЕДИЦИНИ!**

РП№:



125 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 дб.

Перед застосуванням уважно прочитайте листівку-вкладку!

**Період виведення**

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

**ГАББРОВЕТ  
140 мг/мл**

125 мл



Тара №:  
Тривалість:

00000

