

GABBROCOL 17,50G/100ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Ikke
autoriseret

- Paromomycin sulfat

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

GABBROCOL 17,50G/100ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Hund

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

25.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA07AA06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Hellas LLC

Dato for markedsføringstilladelse:

5/05/1997

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Vetem S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

53483/19-07-2012/K-0113101

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/07/2012

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet