

# GABBROCOL 100, 100 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi per broilers e conigli

Nicht  
autorisiert

- Paromomycin sulfate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

GABBROCOL 100, 100 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi per broilers e conigli

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Huhn, zur Fleischproduktion

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zum Einnehmen:**

- 

#### **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 11 Tag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

#### **Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA07AA06

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#)  
[portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

### **Zugelassen in:**

Italien

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

14/01/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/11/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.