

GABBROCOL 200, 200 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi per suini, broilers e conigli

Nicht
autorisiert

- Paromomycin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

GABBROCOL 200, 200 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi per suini, 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

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Futter:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 11 Tag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

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

QA07AA06

Abgaberegellung:

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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