

Gabbrocol 100 mg/g pó para administração oral para vitelos e suínos

Zugelassen

- Paromomycin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Gabbrocol 100 mg/g pó para administração oral para vitelos e suínos

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein
Saugkalb

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

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

QA07AA06

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [portugiesisch](#)

Verfügbar nur in [portugiesisch](#)

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 Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Zulassungsdatum:

17/04/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1163/01/18NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/04/2026

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.