

# GABBROCOL INYECTABLE

No autorizado

- Paromomycin sulfate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

GABBROCOL INYECTABLE

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Terneros

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
250.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

### **Terneros**

- Meat and offal. 45 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche: No usar para consumo humano

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01GB92

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Anulado

---

### **Autorizado en:**

España

---

### **Descripción del formato:**

Caja con 1 vial de plástico de 250 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 250 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 100 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 50 ml

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Salud Animal S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

28/05/1992

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Vetem SPA

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

338 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

20/10/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado