

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000100669>

GABBROCOL 17,50G/100ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

- Paromomycin sulfate

No autorizado

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

GABBROCOL 17,50G/100ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Principio activo:

- Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

- Gatos
- Perros

Vía de administración:

- Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

- Disponible únicamente en [English](#)

25.00

Gramo(s)

/

100.00

Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

- Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

- Vía intramuscular
 - Gatos
 - Not applicable
no withdrawal period
 - Perros
 - Not applicable
no withdrawal period

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

- QA07AA06

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

- Anulado

Autorizado en:

- Grecia

Descripción del formato:

- Disponible únicamente en [Greek](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

- Disponible únicamente en [English](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

- Ceva Hellas LLC

Fecha de autorización de comercialización:

- 5/05/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

- Vetem S.p.A.

Autoridad responsable:

- National Organization For Medicines

Número de autorización:

- 53483/19-07-2012/K-0113101

Fecha de modificación del estado de la autorización:

- 18/07/2012

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet