

# Gabbrocol 250 mg/ml solução injetável para bovinos

Nije  
odobreno

- Paromomycin sulfate

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Gabbrocol 250 mg/ml solução injetável para bovinos

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

Intramuskularno

---

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)  
0.25 gram / 1.00 mililitar

---

### **Farmaceutski oblik:**

otopina za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Intramuskularno:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 45 day

Não é permitida a administração a fêmeas lactantes produtoras de leite destinado ao consumo humano

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QA07AA06

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Ukinuto na zahtjev nadležnog tijela

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [portugalski](#)

Dostupan samo u [portugalski](#)

Dostupan samo u [portugalski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

17/04/1991

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Vetem SPA

---

**Nadležno tijelo:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Broj odobrenja:**

1319/01/19NFVPT

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

1/07/2025

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.