

Gabbrocol 250 mg/ml solução injetável para bovinos

Ekki heimilað

- Paromomycin sulfate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Gabbrocol 250 mg/ml solução injetável para bovinos

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
0.25 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 45 dagar

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

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA07AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Afturkallað

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Dagsetning markaðsleyfis:

17/04/1991

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetem S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

1319/01/19NFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/07/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.