

# GABBROCOL 200, 200 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi per suini, broilers e conigli

Non  
autorizzato

- Paromomycin sulfate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

GABBROCOL 200, 200 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi per suini, broilers e conigli

---

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Pollo (pollo da carne)

Coniglio

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione con il mangime

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Premiscela per alimenti medicamentosi

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Somministrazione con il mangime:**

- 

#### **Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 11 giorno

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

#### **Coniglio**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 5 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA07AA06

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

### **Autorizzato in:**

Italia

---

### **Descrizione della confezione:**

SACCO DA 25 kg  
SACCO DA 10 kg

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

14/01/2002

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.  
Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

3/11/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti