

Gabbrocol 100 mg/g pó para administração oral para vitelos e suínos

Autorisert

- Paromomycin sulfate

Product identification

Legemidlets navn:

Gabbrocol 100 mg/g pó para administração oral para vitelos e suínos

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

gris
kalv

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
100.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Oral bruk:**

- **gris**

- Slakt. 30 dag

- **kalv**

- Slakt. 30 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA07AA06

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i English Italian

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Marketing authorisation date:

17/04/1991

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

DGAV

Godkjenningsnummer:

1163/01/18NFVPT

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

1/01/2018

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098200>