

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

Upoważniony

- Paromomycin sulfate

Product identification

Nazwa leku:

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

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

W paszy

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Premiks do sporządzania paszy leczniczej

Withdrawal period by route of administration:

W paszy:

- **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 11 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- **Rabbit**

- Meat and offal. 2 day

- **Pig**

- Meat and offal. 5 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA07AA06

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w Czech Estonian Angielski French Italian Latvian Portuguese
Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w Spanish Czech German Estonian Angielski French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w Italian

Dostępne wyłącznie w Italian

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Marketing authorisation date:

14/01/2002

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ceva Salute Animale S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

MdS

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

14/01/2007

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

Documents

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093583>