

# Gabbrocol 250 mg/ml solução injetável para bovinos

Niedopuszczony do  
obrotu

- Paromomycin sulfate

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Gabbrocol 250 mg/ml solução injetável para bovinos

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.25 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie domięśniowe:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 45 day

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

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QA07AA06

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Revoked

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w portugalski

Dostępne wyłącznie w portugalski

Dostępne wyłącznie w portugalski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

17/04/1991

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Vetem SPA

---

**Organ odpowiedzialny:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numer pozwolenia:**

1319/01/19NFVPT

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

1/07/2025

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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