

# Gabbrovet 175000 IU/ml Oplossing voor injectie

Não  
autorizado

- Paromomycin sulfate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Gabbrovet 175000 IU/ml Oplossing voor injectie

Gabbrovet 175000 IU/ml Solution injectable

Gabbrovet 175000 IU/ml Injektionslösung

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

202880.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intramuscular:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 16 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA07AA06

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Bélgica

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Ceva Sante Animale

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

14/05/1985

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Vetem S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V131607

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

14/07/2024

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.