

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

Autorizado

- Paromomycin sulfate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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](#)

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

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
100.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Pig

- Meat and offal. 30 dia

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 30 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA07AA06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Sacos brancos de 5 kg com base em fole. É feita de papel e o interior é em polietileno. O saco é fechado a quente e finalmente por uma máquina de costura com cordel de algodão branco.

Latas de 1 kg cobertas com uma película epoxifenólica e selada com folha de alumínio. A lata é fechada com tampa do mesmo material

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 Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

17/04/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1163/01/18NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

1/01/2018

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents