

Gabbrocol 250 mg/ml solução injetável para bovinos

Autorizado

- Paromomycin sulfate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Gabbrocol 250 mg/ml solução injetável para bovinos

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
0.25 grama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

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

-

Cattle

- Meat and offal. 45 dia

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

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:

Frascos de vidro tipo I, com tampas em clorobutilo e cápsulas de alumínio contendo 250 ml de solução.

Frasco de vidro tipo I, com tampas em clorobutilo e cápsulas de alumínio contendo 100 ml de solução.

Frasco de vidro tipo I, com tampas em clorobutilo e cápsulas de alumínio contendo 50 ml de solução.

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

17/04/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetem S.p.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1319/01/19NFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

1/11/2019

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097855>