

# GABBROFEN 25%, 250 mg/ml soluzione iniettabile (tiamfenicolo) per vitelli e vitelloni

Neautorizat

- Thiamphenicol

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

GABBROFEN 25%, 250 mg/ml soluție iniettabilă (tiamfenicol) per vitelli e vitelloni

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Vițel

Bovine (tăuraș castrat)

### **Calea de administrare:**

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

25.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intravenoasă:**

•

**Vițel**

- Carne și organe. 8 zi

•

**Bovine (tăuraș castrat)**

- Carne și organe. 8 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01BA02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

13/02/2002

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

3/11/2023

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.