

# Gabbrocol 250 mg/ml solução injetável para bovinos

Neautorizat

- Paromomycin sulfat

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Gabbrocol 250 mg/ml solução injetável para bovinos

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Bovine

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
0.25 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

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

**Administrare intramusculară:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 45 zi

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

---

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

QA07AA06

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Revoked

---

**Autorizat în:**

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

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

---

## 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 Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

---

**Data autorizației de comercializare:**

17/04/1991

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Vetem S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numărul autorizației:**

1319/01/19NFVPT

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/07/2025

---

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.