

Gabprostim 2 mg/ml Oplossing voor injectie

Разрешен

- Alfaprostol

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Gabprostim 2 mg/ml Oplossing voor injectie

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

свиня

говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

кон

- Meat and offal. 24 hour

Animals aimed for human consumption can only be slaughtered 24h after last treatment.

- Milk. 24 hour

Milk from treated animals can only be used for human consumption 24h after treatment.

•

свиня

- Meat and offal. 24 hour

Animals aimed for human consumption can only be slaughtered 24h after last treatment.

•

говеда

- Meat and offal. 24 hour

Animals aimed for human consumption can only be slaughtered 24h after last treatment.

- Milk. 24 hour

Milk from treated animals can only be used for human consumption 24h after treatment.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QG02AD94

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Ceva Sante Animale

Дата на разрешение за търговия:

27/06/1994

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V166101

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/07/2019

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.