

Gabbrostim 2 mg/ml Oplossing voor injectie

Autoriseret

- Alfaprostol

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Gabbrostim 2 mg/ml Oplossing voor injectie

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Svin

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Hest

- 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.

•

Svin

- Meat and offal. 24 hour

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

•

Kvæg

- 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.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QG02AD94

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Sante Animale

Dato for markedsføringstilladelse:

27/06/1994

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Vetem SPA

CEVA Santé Animale

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V166101

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

3/07/2019

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.