

Gabbrostim 2 mg/ml Injektionslösung

Zugelassen

- Alfaprostol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Gabbrostim 2 mg/ml Injektionslösung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:**

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 24 Stunde

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

- Milch. 24 Stunde

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

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 24 Stunde

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

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 24 Stunde

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

- Milch. 24 Stunde

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG02AD94

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

27/06/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V166101

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/07/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)