

GABBROSTIM, 2 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, suini, equini e conigli

Zugelassen

- Alfaprostol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

GABBROSTIM, 2 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, suini, equini e conigli

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Pferd

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QG02AD94

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

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 Salute Animale S.p.A.

Zulassungsdatum:

18/10/1983

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/01/2009

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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