

# Gabbrostim, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań dla bydła, koni i świń

Εξουσιοδοτημένο

- Alfaprostol

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Gabbrostim, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań dla bydła, koni i świń

---

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

### Είδη ζώων:

Άλογο

Βοοειδή

Χοίρος

---

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

---

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα \_

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα \_

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα \_

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QG02C

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

4/03/1999

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

0659

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

4/03/1999

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056059>