

Gabbrostim 2 mg/ml Oplossing voor injectie

Autorizado

- Alfaprostol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Gabbrostim 2 mg/ml Oplossing voor injectie
Gabbrostim 2 mg/ml Solution injectable
Gabbrostim 2 mg/ml Injektionslösung

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos
Porcino
Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Caballos

- Meat and offal. 24 Hora(s)

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

- Milk. 24 Hora(s)

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

•

Porcino

- Meat and offal. 24 Hora(s)

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

•

Bovino

- Meat and offal. 24 Hora(s)

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

- Milk. 24 Hora(s)

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG02AD94

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

27/06/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:BE-V166101

Fecha de modificación del estado de la autorización:3/07/2019

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085329>