

Gabbrostim 2 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Alfaprostol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Gabbrostim 2 mg/ml Solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Porc

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Cheval

- Viande et abats. 24 hour

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

- Lait. 24 hour

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

-

Porc

- Viande et abats. 24 hour

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

-

Bovins

- Viande et abats. 24 hour

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

- Lait. 24 hour

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QG02AD94

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/06/1994

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V166101

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/07/2019

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)