

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

Autorizzato

- Alfaprostol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Suino
Cavallo
Coniglio

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG02AD94

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

Scatola di 1 flacone in vetro bianco, tipo I, contenente 4 ml di soluzione

Scatola da 10 flaconi da 4 ml in vetro bianco, tipo I

Scatola di 1 flacone in vetro bianco, tipo I, contenente 20 ml di soluzione

Scatola di 1 flacone in vetro bianco, tipo I, contenente 40 ml di soluzione

Scatola di 1 flacone in vetro bianco, tipo I, contenente 50 ml di soluzione

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/10/1983

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/01/2009

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti