

# 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 SPA

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti