

File downloaded on 2026-03-19

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

# Gabbrostim 2 mg/ml Oplossing voor injectie

Registruotas

- Alfaprostol

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Gabbrostim 2 mg/ml Oplossing voor injectie

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Žirgas

Kiaulė

Galvijai

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti į raumenis:**

- 

**Žirgas**

- Skerdiena ir subproduktai. 24 valandos

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

- Pienas. 24 valandos

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

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 24 valandos

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

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 24 valandos

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

- Pienas. 24 valandos

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

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QG02AD94

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

---

**Registruotojas:**

Ceva Sante Animale

---

**Rinkodaros leidimo data:**

27/06/1994

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Vetem S.p.A.

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

---

**Atsakinga institucija:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Registracijos numeris:**

BE-V166101

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

3/07/2019

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.