

GABBROSTIM 2MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Awtorizzat

- Alfaprostol

Product identification

Isem tal-mediċina:

GABBROSTIM 2MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal ġol-muskoli:

• **Cattle**

- Meat and offal, milk. 24 hour

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QG02AD94

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Greek](#)

Disponibbli biss fi [Greek](#)

Disponibbli biss fi [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Ceva Hellas LLC

Marketing authorisation date:

5/05/1997

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Ceva Sante Animale

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

15131/06-05-1997/K-0087401

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

27/02/2017

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100659>