

Gabbrostim 2 mg/ml Oplossing voor injectie

Toegelaten

- Alfaprostol

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Gabbrostim 2 mg/ml Oplossing voor injectie

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard
Varken
Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Paard

- Meat and offal. 24 hour

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

- Milk. 24 hour

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

•

Varken

- Meat and offal. 24 hour

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

•

Rund

- Meat and offal. 24 hour

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

- Milk. 24 hour

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG02AD94

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Handelsvergunningsdatum:

27/06/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:BE-V166101

Datum toelatingswijziging:3/07/2019

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiters

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)