

Gabprostim, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań dla bydła, koni i świń

Dopuszczony

- Alfaprostol

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Gabprostim, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań dla bydła, koni i świń

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Horse

- Meat and offal. 0 day _

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day _

-

Pig

- Meat and offal. 0 day _

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QG02C

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Butelki ze szkła (szkło typ I) o pojemności 4 ml, pakowane są po 10 sztuk w pudełko tekturowe

Butelki ze szkła (szkło typ I) o pojemności 4 ml, pakowane są po 5 sztuk w pudełko tekturowe

Butelka ze szkła (szkło typ I) o pojemności 20 ml, pakowana są pojedynczo w pudełko tekturowe.

Butelka ze szkła (szkło typ I) o pojemności 50 ml, pakowana są pojedynczo w pudełko tekturowe.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

4/03/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0659

Data zmiany statusu pozwolenia:

4/03/1999

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta