

Gabbrostim 2 mg/ml Oplossing voor injectie

Autorizat

- Alfaprostol

Product identification

Denumirea medicamentului:

Gabbrostim 2 mg/ml Oplossing voor injectie

Gabbrostim 2 mg/ml Solution injectable

Gabbrostim 2 mg/ml Injektionslösung

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Cal

Porc

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrație intramusculară:

• **Cal**

- Carne și organe. 24 hour

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

- Lapte. 24 hour

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

• **Porc**

- Carne și organe. 24 hour

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

• **Bovine**

- Carne și organe. 24 hour

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

- Lapte. 24 hour

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG02AD94

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

27/06/1994

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Autoritatea responsabilă:

FAMHP

Numărul autorizației:

BE-V166101

Data modificării statusului autorizației:

3/07/2019

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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