

GABBROSTIM, 2 mg/ml, soluție iniettabilă pentru bovine, porcine, equine și iepuri

Autorizat

- Alfaprostol

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

GABBROSTIM, 2 mg/ml, soluție iniettabilă pentru bovine, porcine, equine și iepuri

Substanța activă:

Disponibil numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Cal

Iepure

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibil numai în [Engleză](#)

2.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Milk. 0 zi

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Milk. 0 zi

•

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG02AD94

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

18/10/1983

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

1/01/2009

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

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