

GAMARET, intramamarna suspensija za krave u laktaciji

Разрешен

- Benzylpenicillin procaine
- NEOMYCIN SULFATE
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Novobiocin sodium
- Prednisolone

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

GAMARET, intramamarna suspensija za krave u laktaciji

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

крава в лактационен период

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

102000.00 international unit(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

91250.00 international unit(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

10.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Withdrawal period by route of administration:

Интрамамарно приложение:

- **крава в лактационен период**

- Milk. 108 hour

- Meat and offal. 7 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RV01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Vet Consulting d.o.o.

Marketing authorisation date:

16/01/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на лиценза:

UP/I-322-05/13-01/387

Дата на промяна в статуса на лиценза:

16/01/2017

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075988>