

Гамаред ЛК интрамамарна суспензия

Разрешен

- Prednisolone
- Novobiocin sodium
- Dihydrostreptomycin sulfate
- NEOMYCIN SULFATE
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Гамаред ЛК интрамамарна суспензия

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в лактационен период

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

10.00 milligram(s) / 1.00 Апликатор

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 Апликатор

Налично само в Английски

125.00 milligram(s) / 1.00 Апликатор

Налично само в Английски

102000.00 international unit(s) / 1.00 Апликатор

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 Апликатор

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

крава в лактационен период

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 72 hour
Мляко: 72 часа (6 издоywania)

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RV01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

20 апликатора и 10 почистващи кърпички (навлажнени в 65% v/v разтвор на isopropyl alcohol (2.4 ml/кърпичка) в торбичка и картонена кутия. (Апликаторите са опаковани по 4 броя в полиетиленово (PE) фолио и поставени в хартиена опаковка 5 x 4 броя)

20 апликатора в картонена кутия

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Bioveta a.s.

Дата на разрешение за търговия:

26/04/2021

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-3052

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/05/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling