

Gamrozyne 150 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Разрешен

- Gamithromycin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Gamrozyne 150 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Gamrozyne Vet 150 mg/ml injektionsvätska, lösning för nötkreatur, får och svin

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

говеда

овца

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 16 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 64 day

-

овца

- Meat and offal. 29 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01FA95

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:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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 Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Bimeda Animal Health Limited

Дата на разрешение за търговия:

27/09/2024

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bimeda Animal Health Limited

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

65116

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/09/2024

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

IE/V/0883/001

Засегната държава членка:

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

Generic of:

600000004401

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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