

GAMALC, (166+34+50+220)MG/ML ενέσιμο διάλυμα για πρόβατα

Autoriseret

- Lactose monohydrate
- MAGNESIUM PHOSPHATE, DIBASIC TRIHYDRATE
- Boric acid
- Calcium gluconate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

GAMALC, (166+34+50+220)MG/ML ενέσιμο διάλυμα για πρόβατα

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Administrationsvej:

Submukosal anvendelse

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
220.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
166.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Submukosal anvendelse:

-

Får

- Meat and offal, milk. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Intravenous bolus use:

-

Får

- Meat and offal, milk. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA12AX

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Chellafarm Vet A.E.

Dato for markedsføringstilladelse:

23/11/2004

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

27485/24-11-2004/K-0155301

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/08/2020

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet