

# Gelstamp 75 mg/200 mg

Zugelassen

Suspension zur intramammären  
Anwendung für Rinder (Kuh,  
laktierend)

- Cloxacillin sodium monohydrate
- Ampicillin sodium

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Gelstamp 75 mg/200 mg Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder (Kuh, laktierend)

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

Kuh, laktierend

### **Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

218.40 milligram(s) / 1.00 Applikator

Verfügbar nur in englisch

79.70 milligram(s) / 1.00 Applikator

---

### **Darreichungsform:**

Suspension zur intramammären Anwendung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramammäre Anwendung:**

•

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 3 Tag

•

##### **Kuh, laktierend**

- Milch. 3 Tag
  - Fleisch und Innereien. 3 Tag
- 

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QJ51RC20

---

### **Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID3) 72 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 24 Euterinjektor mit jeweils 3 Gramm

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

18/10/1984

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

5365.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/06/2005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents