

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

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Schaf

---

### **Art der Anwendung:**

submuköse Anwendung

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [portugiesisch](#)

---

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

220.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

166.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Injektionslösung

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### submuköse Anwendung:

- 

#### Schaf

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Δεν εφαρμόζεται

#### Intravenous bolus use:

- 

#### Schaf

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Δεν εφαρμόζεται

---

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12AX

---

### Abgaberegung:

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

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Griechenland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in griechisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Chellafarm Vet A.E.

---

**Zulassungsdatum:**

23/11/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

27485/24-11-2004/K-0155301

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/08/2020

---

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