

# Gamared LC intramammary suspension

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Gamared LC intramammary suspension

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Γαλακτοφόρα αγελάδα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 milligram(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

125.00 milligram(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

102000.00 international unit(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενδομαστικό εναιώρημα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομαστική οδός:**

•

#### **Γαλακτοφόρα αγελάδα**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- Γάλα. 72 Ώρα  
Мляко: 72 часа (6 издооявания)

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ51RV01

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Bioveta a.s.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

26/04/2021

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Bioveta a.s.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Αριθμός έγκρισης:**

0022-3052

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

28/05/2023

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.