

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

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Πρόβατο

### Οδός χορήγησης:

Υποβλεννογόνιος χορήγηση

Ενδοφλέβια χρήση με βώλο

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
220.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
166.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

---

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

#### Υποβλεννογόνοιος χορήγηση:

•

##### Πρόβατο

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

---

### Ενδοφλέβια χρήση με βώλο:

•

##### Πρόβατο

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

---

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

QA12AX

---

### 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:**

Φιάλη x 400ml

---

## 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

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Chellafarm Vet A.E.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

23/11/2004

---

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

Norbroad Laboratories (Ireland) Limited

Norbroad Laboratories (Ireland) Limited

---

**Αρμόδια αρχή:**

National Organization For Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

27485/24-11-2004/K-0155301

---

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

25/08/2020

---

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)