

GAMALC,

(166+34+50+220)MG/ML ενέσιμο

διάλυμα για πρόβατα

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía submucosal

uso bolo intravenoso

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
220.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
34.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
166.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía submucosal:

-

Ovino

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

uso bolo intravenoso:

-

Ovino

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA12AX

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chellafarm Vet A.E.

Fecha de autorización de comercialización:

23/11/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

27485/24-11-2004/K-0155301

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/08/2020

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet