

GAMALC, (166+34+50+220)MG/ML

Autorisé

ενέσιμο διάλυμα για πρόβατα

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

Voie d'administration:

Voie sous-muqueuse

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Portuguese](#)

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
220.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
166.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-muqueuse:

-

Mouton

- Viande et abats, Lait. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Intravenous bolus use:

-

Mouton

- Viande et abats, Lait. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA12AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Greek

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chellafarm Vet A.E.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/11/2004

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

27485/24-11-2004/K-0155301

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/08/2020

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet