

GALLIMYCIN 50MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Nije
ovlašteno

- Erythromycin

Product identification

Naziv VMP-a:

GALLIMYCIN 50MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramuskularno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
50.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

- **Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 9 day

- **Goat (kid)**

- Meat and offal. 14 day

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01FA01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Greek](#)

Dostupno samo u [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

14/02/1988

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Ceva Sante Animale

Odgovorno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj autorizacije:

30526/15-04-2013/K-0004005

Datum promjene statusa odobrenja:

28/09/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100663>