

Gambakokzid RO

Igaliotas

- Amprolium hydrochloride
- Ronidazole

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Gambakokzid RO

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Paštinis karvelis

Pateikiama tik [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#)
[Swedish](#) [Norwegian](#)

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Geriamieji milteliai

Withdrawal period by route of administration:

Vartoti per burną:

- Paštinis karvelis
 - Pigeon (ornamental pigeon)
-

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#)

Registruotojas:

Dr. Hesse Tierpharma GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

6/06/2012

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Lelypharma B.V.

Atsakinga institucija:

Registracijos pažymėjimo numeris:

200211

Registracijos statuso pasikeitimo data:

16/12/2020

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041532>