

File downloaded on 2026-06-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000098452>

Gamared LC intramammary suspension

Registruotas

- Prednisolone
- Novobiocin sodium
- Dihydrostreptomycin sulfate
- NEOMYCIN SULFATE
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Gamared LC intramammary suspension

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Laktuojanti karvė

Naudojimo būdas:

Švirkšti į tešmenį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 miligramai / 1.00 Aplikatorius

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 Aplikatorius

Pateikiama tik [Anglų](#)

125.00 miligramai / 1.00 Aplikatorius

Pateikiama tik [Anglų](#)

102000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 Aplikatorius

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 Aplikatorius

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Švirkšti į tešmenį:

-

Laktuojanti karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

- Pienas. 72 valandos
Мляко: 72 часа (6 издоywania)

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ51RV01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Bioveta a.s.

Rinkodaros leidimo data:

26/04/2021

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bioveta a.s.

Atsakinga institucija:

Bulgarian Food Safety Authority

Registracijos numeris:

0022-3052

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/05/2023

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

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