

File downloaded on 2026-06-13

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

# Gamared LC intramammary suspension

Atļautas

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

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

Gamared LC intramammary suspension

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

### Mērķsugas:

Liellops (laktējoša govjs)

### Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

## Sīkāka informācija par zālēm

### Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 miligrams(i) / 1.00 Aplikators

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 Aplikators

Pieejamas tikai [English](#)

125.00 miligrams(i) / 1.00 Aplikators

Pieejamas tikai [English](#)

102000.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 Aplikators

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 Aplikators

---

### Farmaceutiskā forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

---

### Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: ievadīšanai tesmenī:

- 

#### Liellops (laktējoša gov)

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

- Piens. 72 stunda  
Мляко: 72 часа (6 издоywania)

---

### Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ51RV01

---

### Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

---

### Atļaujas statuss:

Derīga

---

### Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pieteikums, kas balstās uz apzinātu piekrišanu (Direktīvas 2001/82/EC 13.(c) pants)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Bioveta a.s.

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

26/04/2021

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Bioveta a.s.

---

**Atbildīgā iestāde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Atļaujas numurs:**

0022-3052

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

28/05/2023

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.