

# Gamared LC intramammary suspension

Awtorizzat

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

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

Gamared LC intramammary suspension

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Applicator

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Applicator

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Applicator

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

102000.00 international unit(s) / 1.00 Applicator

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Applicator

---

### Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

---

### Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

#### Użu intramammarju:

- 

#### **Cattle (lactating cow)**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 72 hour  
Мляко: 72 часа (6 издоения)

---

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51RV01

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

---

### Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Bioveta a.s.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

26/04/2021

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Bioveta a.s.

---

**Awtorità responsabli:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

0022-3052

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

28/05/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Package Leaflet and Labelling

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.