

GAMALC,

(166+34+50+220)MG/ML ενέσιμο

διάλυμα για πρόβατα

Awtorizzat

- Lactose monohydrate
- MAGNESIUM PHOSPHATE, DIBASIC TRIHYDRATE
- Boric acid
- Calcium gluconate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

GAMALC, (166+34+50+220)MG/ML ενέσιμο διάλυμα για πρόβατα

Sustanza attiva:

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:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)
[Irlandiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Pollakk](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Sloven](#)
[Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Portugiz](#)

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
220.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
166.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

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

Submucosal use:

-

Sheep

- Meat and offal, milk. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Intravenous bolus use:

-

Sheep

- Meat and offal, milk. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QA12AX

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

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

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

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](#)

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

Chellafarm Vet A.E.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

23/11/2004

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

27485/24-11-2004/K-0155301

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

25/08/2020

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