

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