

Gelstamp Multidosis

Autorisert

- Ampicillin sodium
- Cloxacillin sodium monohydrate

Product identification

Legemidlets navn:

Gelstamp Multidosis

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Intramammær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

26.60 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

72.80 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Intramammæ, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Intramammær bruk:****• storfe**

- Slakt. 3 dag

- Melk. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51RC20

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

DE

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [German](#)

Tilgjengelig bare i [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

13/04/1984

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

4540.00.00

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

17/05/2005

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073337>