

Gamrozyne 150 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Toegelaten

- Gamithromycin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Gamrozyne 150 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Gamrozyne 150 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Varken

Rund

Schaap

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 16 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 64 day

-

Schaap

- Meat and offal. 29 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FA95

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bimeda Animal Health Limited

Handelsvergunningsdatum:

2/10/2024

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bimeda Animal Health Limited

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 50146/3005

Datum toelatingswijziging:

2/10/2024

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0883/001

Betrokken lidstaten:

Denemarken Frankrijk Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Generic of:
600000004401

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet