

# Gelstamp Multidosis 25 mg/ml + 66,7 mg/ml Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder (Kuh, laktierend)

Toegelaten

- Ampicillin sodium
- Cloxacillin sodium monohydrate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Gelstamp Multidosis 25 mg/ml + 66,7 mg/ml Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder (Kuh, laktierend)

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

### **Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

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

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

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Intramammair gebruik:**

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 3 day
  - Milk. 72 hour
- 

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ51RC20

---

### **Afleverstatus:**

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

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Duitsland

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Duits](#)  
Alleen beschikbaar in [Duits](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

13/04/1984

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

4540.00.00

---

**Datum toelatingswijziging:**

17/05/2005

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.