

GAMALC,

(166+34+50+220)MG/ML

ενέσιμο διάλυμα για πρόβατα

Dopuszczony

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

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

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

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie podśluzówkowe

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [grecki](#) [angielski](#) [portugalski](#)

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
220.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
166.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie podśluzówkowe:

- 

#### Sheep

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Δεν εφαρμόζεται

#### Intravenous bolus use:

- 

#### Sheep

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Δεν εφαρμόζεται

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA12AX

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Chellafarm Vet A.E.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

23/11/2004

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Organ odpowiedzialny:**

National Organization For Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

27485/24-11-2004/K-0155301

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

25/08/2020

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)