

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

Autorizado

- Gamithromycin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

GAMROZYNE 150 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, OVINO Y PORCINO

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
150.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

- **Pig**
- Meat and offal. 16 dia

Via subcutânea:

- **Cattle**
- Meat and offal. 64 dia
- **Sheep**
- Meat and offal. 29 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FA95

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bimeda Animal Health Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

3/10/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

4352 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

4/10/2024

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0883/001

Estados-Membros envolvidos:

Dinamarca França Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Generic of:

600000004401

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.