

Gelstamp Multidoses 25 mg/ml + 66,7 mg/ml Suspensão para aplicação intramamária para Cerdas (Cabras, lactando)

Autorizado

- Ampicillin sodium
- Cloxacillin sodium monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Gelstamp Multidoses 25 mg/ml + 66,7 mg/ml Suspensão para aplicação intramamária para Cerdas (Cabras, lactando)

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

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

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

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle

- Meat and offal. 3 dia
 - Milk. 72 hora
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RC20

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

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](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Deutschland GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

13/04/1984

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

4540.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

17/05/2005

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.