

GAMARET, intramamarna suspensija za krave u laktaciji

Autorizat

- Prednisolone
- Novobiocin sodium
- Dihydrostreptomycin sulfate
- NEOMYCIN SULFATE
- Benzylpenicillin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

GAMARET, intramamarna suspensija za krave u laktaciji

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă în lactație)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

10.00 miligram(e) / 10.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 10.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

91250.00 unități internaționale / 10.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

102000.00 unități internaționale / 10.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 10.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vacă în lactație)

- Lapte. 108 oră

- Carne și organe. 7 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51RV01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croată](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

16/01/2017

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta, a.s.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/23-01/755

Data modificării statusului autorizației:

19/04/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.