

GAMALC,

(166+34+50+220)MG/ML ενέσιμο

διάλυμα για πρόβατα

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie

Calea de administrare:

Administrare submucoasă

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Portugheză](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
220.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
34.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
166.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare submucoasă:

-

Oaie

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Intravenous bolus use:

-

Oaie

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12AX

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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greacă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Chellafarm Vet A.E.

Data autorizației de comercializare:

23/11/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

27485/24-11-2004/K-0155301

Data modificării statusului autorizației:

25/08/2020

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