

GAMALC,

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

ενέσιμο διάλυμα για πρόβατα

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Submukozálne použitie

Dostupné len v [Španielsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Portugalsky](#)

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

220.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

166.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Submukozálne použitie:

-

Sheep

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Δεν εφαρμόζεται

Intravenous bolus use:

-

Sheep

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Δεν εφαρμόζεται

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA12AX

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v Grécky

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v English Francúzsky Chorvátsky Taliansky Lotyšský Fínsky Švédsky
Islandsky Norwegian

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v English

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Chellafarm Vet A.E.

Dátum registrácie lieku:

23/11/2004

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

27485/24-11-2004/K-0155301

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/08/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet