

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

Ima
dovoljenje
za promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Submukozna uporaba

Na voljo samo v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
220.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
34.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
166.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Submukozna uporaba:

-

Sheep

- Meat and offal, milk. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Intravenous bolus use:

-

Sheep

- Meat and offal, milk. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA12AX

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Chellafarm Vet A.E.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

23/11/2004

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

27485/24-11-2004/K-0155301

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

25/08/2020

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet