

Genta-100 EE, 100 mg/ml süstelahus veistele, sigadele ja hobustele

Разрешен

- Gentamicin sulfate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Genta-100 EE, 100 mg/ml süstelahus veistele, sigadele ja hobustele

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

свиня

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

153.85 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:**Интрамускулно приложение:****• говеда**

- Meat and offal. 192 day

- Milk. 7 day

• свиня

- Meat and offal. 146 day

Интравенозно приложение:**• коне, от които не се добива храна за консумация от хора**

- Meat and offal. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle liha või piima tarvitatakse inимtoiduks.

- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle liha või piima tarvitatakse inимtoiduks.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01GB03

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

7/09/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на лиценза:

1487

Дата на промяна в статуса на лиценза:

7/09/2007

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045136>