

GENTAMOX 130,6 mg/ml + 40 000 UI/ml SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Разрешен

- Gentamicin sulfate
- Amoxicillin trihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

GENTAMOX 130,6 mg/ml + 40 000 UI/ml SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 140 day

- Milk. no withdrawal period

Leche: su uso no esta autorizado para consumo humano

-

свиня

- Meat and offal. 84 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01RA01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски

Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra S.A.

Дата на разрешение за търговия:

16/06/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2042 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/06/2009

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Данни върху опаковката

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

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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