

Gentamicin 50

Разрешен

- Gentamicin sulfate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Gentamicin 50

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

теле

куче

котка

свиня

прасе

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

85.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

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

- Meat and offal. 214 day
- Milk. 7 day

• теле

- Meat and offal. 214 day

• куче**• котка****• свиня**

- Meat and offal. 146 day

• прасе

- Meat and offal. 146 day

Подкожно приложение:**• куче****• котка****Интравенозно приложение:****• говеда**

- Meat and offal. 214 day
- Milk. 7 day

• теле

- Meat and offal. 214 day

• куче**• кон**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Fleisch oder Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist. Die Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. In diesem Fall sind die Wartezeiten gemäß § 12a TÄHAV einzuhalten.

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Fleisch oder Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist. Die Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. In diesem Fall sind die Wartezeiten gemäß § 12a TÄHAV einzuhalten.

- **котка**

- **свиня**

- Meat and offal. 146 day

- **прасе**

- Meat and offal. 146 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01GB03

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценз:

Valid

Authorised in:

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

Описание на опаковката:

Налично само на [German](#)

Налично само на [German](#)

Налично само на [German](#)

Налично само на [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Animedica GmbH

Marketing authorisation date:

4/10/1983

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Animedica GmbH

Отговорен орган:

BVL

Номер на лиценза:

3653.00.00

Дата на промяна в статуса на лиценза:

1/09/2005

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

Documents

Листовка

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072992>