

Gentamicin 50 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, σκύλους και γάτες

Разрешен

- Gentamicin sulfate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Gentamicin 50 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, σκύλους και γάτες

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

85.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

говеда

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 95 day

-

куче

-

котка**Подкожно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. 95 day

- Milk. 6 day

-

куче

-

котка**Интравенозно приложение:**

-

говеда

- Meat and offal. 95 day

- Milk. 6 day

-

куче

-

котка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01GB03

Режим на отпускане:

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

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в [Greek](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

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

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Bremer Pharma GmbH

Дата на разрешение за търговия:

12/10/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bremer Pharma GmbH

Отговорен орган:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Номер на разрешението за търговия:

11959

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/07/2010

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

Документи

Combined File of all Documents

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/600000092067>