

GENTACIN, 85 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaulėms, šunims ir katėms

Разрешен

- Gentamicin sulfate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

GENTACIN, 85 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaulėms, šunims ir katėms

Активна субстанция:

Налично само на English

Видове животни, за които е предназначен вмп:

кон
говеда
свиня
куче
котка
теле

Начин на приложение:

Интравенозно приложение
Интрамускулно приложение
Подкожно 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:

Интравенозно приложение:

- **кон**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat or milk is used for human consumption.

- **говеда**

- Meat and offal. 214 day

- Milk. 7 day

- **свиня**

- Meat and offal. 146 day

- **куче**

- **котка**

- **теле**

- Meat and offal. 192 day

Интрамускулно приложение:

- **говеда**

- Meat and offal. 214 day

- Milk. 7 day

- **свиня**

- Meat and offal. 146 day

- **куче**

- **котка**

- **теле**

- Meat and offal. 192 day

Подкожно приложение:

- куче
- котка

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 лиценза:

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 [Lithuanian](#)

Налично само на [Lithuanian](#)

Налично само на [Lithuanian](#)

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:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

20/12/1994

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на лиценз:

LT/2/94/0130/001

Дата на промяна в статуса на лиценз:

10/06/2007

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

Documents

RV0130.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098255>