

ГЕНТАМИЦИН 100 mg/ml инжекционен разтвор

Разрешен

- Gentamicin sulfate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ГЕНТАМИЦИН 100 mg/ml инжекционен разтвор

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

теле

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

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

-

говеда

- Meat and offal. 192 day

Поради кумулиране на гентамицин в черния дроб, бъбреците и мястото на инжектиране трябва да се избягват всякакви повторни курсове на лечение в рамките на карентния срок

- Milk. no withdrawal period

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

-

теле

- Meat and offal. 192 day

-

свиня

- Meat and offal. 146 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 192 day

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QJ01GB03

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](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Стъклени флакони от 100 ml с гумена запушалка и алуминиева капачка
Стъклени флакони от 50 ml с гумена запушалка и алуминиева капачка

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](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Vetprom AD

Дата на разрешение за търговия:

17/11/2022

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetprom AD

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-3163

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/04/2023

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

Документи

Кратка характеристика на продукта