

Gentamicin BREMER PHARMA 50 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, suņiem un kaķiem

Разрешен

- Gentamicin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Gentamicin BREMER PHARMA 50 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, suņiem un kaķiem

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

- **говеда**

- Meat and offal. 228 day

- Milk. 7 day

- **куче**

- **котка**

Интравенозно приложение:

- **говеда**

- Meat and offal. 228 day

- Milk. 7 day

- **куче**

- **котка**

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 [Latvian](#)

Налично само на [Latvian](#)

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:

Bremer Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

20/02/1996

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bremer Pharma GmbH

Отговорен орган:

PVD

Номер на лиценза:

V/NRP/95/0336

Дата на промяна в статуса на лиценза:

20/02/1996

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

Documents

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.

Данни върху опаковката

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/600000006361>