

Gentamycin/BREMER 5% ενέσιμο διάλυμα

Разрешен

- Gentamicin sulfate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Gentamycin/BREMER 5% ενέσιμο διάλυμα

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

кон

теле

куче

котка

прасе

Начин на приложение:

Интрамускулно 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:**

- **кон**

- Meat and offal. no withdrawal period

Να μην χορηγείται σε ίππους που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

- **теле**

- Meat and offal. 228 day

- **куче**

- Meat and offal. no withdrawal period

Δεν εφαρμόζεται

- **котка**

- Meat and offal. no withdrawal period

Δεν εφαρμόζεται

- **прасе**

- Meat and offal. 146 day

Подкожно приложение:

- **кон**

- Meat and offal. no withdrawal period

Να μην χορηγείται σε ίππους που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

- **теле**

- Meat and offal. 228 day

- **прасе**

- Meat and offal. 146 day

- **куче**

- Meat and offal. no withdrawal period

Δεν εφαρμόζεται

- **котка**

- Meat and offal. no withdrawal period

Δεν εφαρμόζεται

Ветеринарномедицински Анатоμο-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 [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

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](#)

Притежател на лиценза за употреба:

A. Nikolakopoulos S.A.

Marketing authorisation date:

15/01/1991

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bremer Pharma GmbH

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на лиценза:

K-2395/4210/15-01-1991/K-0053201

Дата на промяна в статуса на лиценза:

30/09/2021

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992576>