

# GENTAMICINA FP 50 %

Разрешен

- Gentamicin sulfate

## Product identification

**Име на ветеринарномедицинския продукт:**

GENTAMICINA FP 50 %

**Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

**Видове животни, за които е предназначен вмп:**

теле

свиня

**Начин на приложение:**

Прилагане във вода за пиене/мляко

## Product details

**Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Фармацевтична форма:**

Прах за прилагане във вода за пиене/мляко

**Withdrawal period by route of administration:**

**Прилагане във вода за пиене/мляко:**

- теле

- Meat and offal. 14 day

• **СВИНЯ**

- Meat and offal. 14 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01GB03

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

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

---

**Available in:**

Romania

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

---

## 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 лиценз за употреба:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

11/06/2007

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Отговорен орган:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Номер на лиценз:**

150008

---

**Дата на промяна в статуса на лиценз:**

29/03/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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/600000013954>