

File downloaded on 2026-04-21

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040011>

# VETRIGEN

Registrováno

- Gentamicin sulfate

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

VETRIGEN

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Skot

Prase (sele)

Skot (tele)

---

**Cesta podání:**

Intramuskulární podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

## Ochranná lhůta podle cesty podání:

### Intramuskulární podání:

- 

#### **Skot**

- Mléko. no withdrawal period

En l'absence de temps d'attente pour le lait ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

- 

#### **Prase (sele)**

- Maso. 146 day

En raison de l'accumulation de gentamicine dans le foie, les reins et au site d'injection, il convient d'éviter tout traitement répété pendant le temps d'attente.

- 

#### **Skot (tele)**

- Maso. 192 day

En raison de l'accumulation de gentamicine dans le foie, les reins et au site d'injection, il convient d'éviter tout traitement répété pendant le temps d'attente.

---

## **Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01GB03

---

## **Právní status výdeje:**

Na předpis

---

## **Stav registrace:**

Valid

---

## **Registrováno v:**

Francie

---

## **Popis balení:**

Dostupné pouze v French

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

---

## Doplňující informace

### **Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Ceva Sante Animale

---

### **Datum registrace:**

24/10/1991

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Ceva Sante Animale

---

### **Příslušný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Registrační číslo:**

FR/V/3119686 0/1991

---

### **Datum změny stavu registrace:**

24/10/2011

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.