

# Genta-100 EE, 100 mg/ml süstelahus veistele, sigadele ja hobustele

Autorizovaný

- Gentamicin sulfate

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Genta-100 EE, 100 mg/ml süstelahus veistele, sigadele ja hobustele

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Skot

Prase

Kůň (koně, kteří nejsou určeni pro lidskou spotřebu)

### Způsob podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

153.85 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuskulární podání:****. Skot**

- Maso. 192 day

- Mléko. 7 day

**. Prase**

- Maso. 146 day

**Intravenózní podání:****. Kůň (koně, kteří nejsou určeni pro lidskou spotřebu)**

- Maso. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle liha või piima tarvitatakse inimestideks.

- Mléko. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle liha või piima tarvitatakse inimestideks.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QJ01GB03

---

**Právní status výdeje:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [Estonian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Marketing authorisation date:**

7/09/2007

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Odpovědný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Registrační číslo:**

1487

---

**Datum změny stavu registrace:**

7/09/2007

---

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

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045136>