

GENTAMICINA FP 50 %

Autorizovaný

- Gentamicin sulfate

Product identification

Název léčivého přípravku:

GENTAMICINA FP 50 %

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot (tele)

Prase

Způsob podání:

Podání v pitné vodě/mléce

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě/mléce

Withdrawal period by route of administration:

Podání v pitné vodě/mléce:

- Skot (tele)

- Maso. 14 day

• **Prase**

- Maso. 14 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01GB03

Právní status výdeje:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rumunsko

Available in:

Rumunsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

K dispozici pouze v [Romanian](#)

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](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

11/06/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Odpovědný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

150008

Datum změny stavu registrace:

29/03/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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/600000013954>