

Gentaject vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autoriseret

- Gentamicin sulfate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Gentaject vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Hest

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

120.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- All relevant tissues. no withdrawal period

Ej godkendt for anvendning til hester som producerer kødt eller mjlk for humankonsumtion.

Subkutan anvendelse:

-

Hest

- All relevant tissues. no withdrawal period

Ej godkendt for anvendning til hester som producerer kødt eller mjlk for humankonsumtion.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01GB03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Franklin Pharmaceuticals Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

28/05/1993

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Divasa Farmavic S.A.

Franklin Pharmaceuticals Limited

Ansvarlig myndighed:

Swedish Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

11836

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/05/1993

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.