

GENTAMICIVEN

Ikke autoriseret

- Gentamicin sulfat

Product identification

Lægemidlets navn:

GENTAMICIVEN

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hund

Kat

Kalv

Hest, ikke beregnet til konsum

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær anvendelse:**

- **Hund**
- **Kat**
- **Kalv**

- Meat and offal. 192 day

- Milk. no withdrawal period

Leche: No administrar a hembras en lactación cuya

- **Hest, ikke beregnet til konsum**

Intravenøs anvendelse:

- **Hund**
- **Kat**
- **Kalv**

- Meat and offal. 192 day

- Milk. no withdrawal period

Leche: No administrar a hembras en lactación cuya

- **Hest, ikke beregnet til konsum**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01GB03

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Surrendered

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Marketing authorisation date:

19/01/1993

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Ansvarlig myndighed:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

641 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

31/10/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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

Etikettering

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058924>