

Gentamicin 50

Autoriseret

- Gentamicin sulfate

Product identification

Lægemidlets navn:

Gentamicin 50

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Kalv

Hund

Kat

Svin

Pattegris

Hest

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Intravenøs anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

85.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

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

- **Kvæg**

- Meat and offal. 214 day
- Milk. 7 day

- **Kalv**

- Meat and offal. 214 day

- **Hund**

- **Kat**

- **Svin**

- Meat and offal. 146 day

- **Pattegris**

- Meat and offal. 146 day

Subkutan anvendelse:

- **Hund**

- **Kat**

Intravenøs anvendelse:

- **Kvæg**

- Meat and offal. 214 day
- Milk. 7 day

- **Kalv**

- Meat and offal. 214 day

- **Hund**

- **Hest**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Fleisch oder Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist. Die Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. In diesem Fall sind die Wartezeiten gemäß § 12a TÄHAV einzuhalten.

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Fleisch oder Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist. Die Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. In diesem Fall sind die Wartezeiten gemäß § 12a TÄHAV einzuhalten.

- **Kat**

- **Svin**

- Meat and offal. 146 day

- **Pattegris**

- Meat and offal. 146 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01GB03

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Animedica GmbH

Marketing authorisation date:

4/10/1983

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Animedica GmbH

Ansvarlig myndighed:

BVL

Markedsføringstilladelsesnummer:

3653.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/09/2005

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072992>