

Gentayet 40 mg/ml, solução injectável.

Ikke
autoriseret

- Gentamicin sulfat

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Gentayet 40 mg/ml, solução injectável.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Tæve

Hunkat

Hest, ikke beregnet til konsum

Ko

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Hest, ikke beregnet til konsum

- Meat and offal. 0 dag

A administração do medicamento não é autorizada em cavalos destinados à produção de carne ou de leite para consumo humano

-

Ko

- Meat and offal. 192 dag

- Milk. 7 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Hest, ikke beregnet til konsum

- Meat and offal. 0 dag

A administração do medicamento não é autorizada em cavalos destinados à produção de carne ou de leite para consumo humano

-

Ko

- Meat and offal. 192 dag

- Milk. 7 dag

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:

Tilbagekaldt

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

lapsa Portuguesa Pecuaria Lda.

Dato for markedsføringstilladelse:

22/12/1995

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

51134

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/07/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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