

GENTAMICINĂ FP 10%, soluție injectabilă

Autoriseret

- Gentamicin sulfat

Product identification

Lægemidlets navn:

GENTAMICINĂ FP 10%, soluție injectabilă

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Svin

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

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

- **Kvæg**

- Meat and offal. 214 day

- Milk. 7 day

- **Svin**

- Meat and offal. 146 day

- **Hund**

- **Kat**

Intramuskulær anvendelse:

- **Kvæg**

- Meat and offal. 214 day

- Milk. 7 day

- **Svin**

- Meat and offal. 146 day

- **Hund**

- **Kat**

Subkutan anvendelse:

- **Hund**

- **Kat**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01GB03

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Romania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

10/10/2000

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

120148

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/02/2022

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000010438>