

LV Genta-100 šķīdums injekcijām liellopiem, kazām, aitām un cūkām

Zugelassen

- Gentamicin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

LV Genta-100 šķīdums injekcijām liellopiem, kazām, aitām un cūkām

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Ziege
Schaf
Schwein
Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 192 Tag

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

- Milch. 7 Tag

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 192 Tag

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

- Milch. 7 Tag

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 146 Tag

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

-

Rind

- Milch. 7 Tag

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

- Fleisch und Innereien. 192 Tag

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01GB03

Abgaberegulācija:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Lettland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in lettisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zulassungsdatum:

28/05/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/NRP/12/0045

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/05/2012

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.