

# Gentacin

Zugelassen

- Gentamicin sulfate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Gentacin

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Rind  
Kalb, noch nicht wiederkäuend  
Hund  
Katze  
Schwein  
Ferkel  
Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

---

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung  
intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

85.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Milch. 7 Tag

Aufgrund einer Anreicherung von Gentamicin in Leber,Nieren und an der Injektionsstelle sind wiederholte Behandlungen während der Wartezeit zu vermeiden.

- Fleisch und Innereien. 214 Tag

Aufgrund einer Anreicherung von Gentamicin in Leber,Nieren und an der Injektionsstelle sind wiederholte Behandlungen während der Wartezeit zu vermeiden.

•

**Kalb, noch nicht wiederkäuend**

- Fleisch und Innereien. 192 Tag

Aufgrund einer Anreicherung von Gentamicin in Leber,Nieren und an der Injektionsstelle sind wiederholte Behandlungen während der Wartezeit zu vermeiden.

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 146 Tag

Aufgrund einer Anreicherung von Gentamicin in Leber,Nieren und an der Injektionsstelle sind wiederholte Behandlungen während der Wartezeit zu vermeiden.

•

**Ferkel**

- Fleisch und Innereien. 146 Tag

Aufgrund einer Anreicherung von Gentamicin in Leber,Nieren und an der Injektionsstelle sind wiederholte Behandlungen während der Wartezeit zu vermeiden.

**intravenöse Anwendung:**

•

### **Rind**

- Milch. 7 Tag

Aufgrund einer Anreicherung von Gentamicin in Leber, Nieren und an der Injektionsstelle sind wiederholte Behandlungen während der Wartezeit zu vermeiden.

- Fleisch und Innereien. 214 Tag

Aufgrund einer Anreicherung von Gentamicin in Leber, Nieren und an der Injektionsstelle sind wiederholte Behandlungen während der Wartezeit zu vermeiden.

•

### **Kalb, noch nicht wiederkäuend**

- Fleisch und Innereien. 192 Tag

Aufgrund einer Anreicherung von Gentamicin in Leber, Nieren und an der Injektionsstelle sind wiederholte Behandlungen während der Wartezeit zu vermeiden.

•

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 146 Tag

Aufgrund einer Anreicherung von Gentamicin in Leber, Nieren und an der Injektionsstelle sind wiederholte Behandlungen während der Wartezeit zu vermeiden.

•

### **Ferkel**

- Fleisch und Innereien. 146 Tag

Aufgrund einer Anreicherung von Gentamicin in Leber, Nieren und an der Injektionsstelle sind wiederholte Behandlungen während der Wartezeit zu vermeiden.

---

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

QJ01GB03

---

### **Abgaberegulung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID7) 4800 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 4 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 12 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter  
(ID6) 4800 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 8 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 6 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter  
(ID5) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter  
(ID4) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter  
(ID3) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter  
(ID2) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter  
(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zulassungsdatum:**

5/10/1983

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

3463.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/09/2005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels