

GANABEN PREMIX 50 mg/g

premiscela per alimenti medicamentosi per suini

Autorisiert

- Gentamicin

Product identification

Name des Arzneimittels:

GANABEN PREMIX 50 mg/g premiscela per alimenti medicamentosi per suini

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:**• Schwein**

- Fleisch und Innereien. 12 day

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

QA07AA91

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

1/06/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

102965

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/06/2013

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097149>