

GENTACIN, 85 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaulėms, šunims ir katėms

Zugelassen

- Gentamicin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

GENTACIN, 85 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaulėms, šunims ir katėms

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd
Rind
Schwein
Hund
Katze
Saugkalb

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

85.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat or milk is used for human consumption.

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 214 Tag

- Milch. 7 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 146 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 192 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 214 Tag

- Milch. 7 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 146 Tag

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 192 Tag

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

QJ01GB03

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

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:

20/12/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/94/0130/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/06/2007

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

Dokumente

RV0130.pdf