

Gentayet 40 mg/ml, solução injectável.

Nicht
autorisiert

- Gentamicin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Gentayet 40 mg/ml, solução injectável.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hündin
Katze, weiblich
Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion
Kuh

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

A administração do medicamento não é autorizada em cavalos destinados à produção de carne ou de leite para consumo humano

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 192 Tag

- Milch. 7 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

A administração do medicamento não é autorizada em cavalos destinados à produção de carne ou de leite para consumo humano

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 192 Tag

- Milch. 7 Tag

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

QJ01GB03

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung von der Zulassungsbehörde widerrufen

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

lapsa Portuguesa Pecuaria Lda.

Zulassungsdatum:

22/12/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

51134

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/07/2025

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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