

Gentamicin 50

Εξουσιοδοτημένο

- Gentamicin sulfate

Product identification

Ονομασία φαρμάκου:

Gentamicin 50

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Μόσχος

Σκύλος

Γάτα

Χοίρος

Χοιρίδιο

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

85.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομυϊκή χρήση:

- **Βοοειδή**

- Meat and offal. 214 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

- **Μόσχος**

- Meat and offal. 214 Ημέρα

- **Σκύλος**

- **Γάτα**

- **Χοίρος**

- Meat and offal. 146 Ημέρα

- **Χοιρίδιο**

- Meat and offal. 146 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

- **Σκύλος**

- **Γάτα**

Ενδοφλέβια χρήση:

- **Βοοειδή**

- Meat and offal. 214 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

- **Μόσχος**

- Meat and offal. 214 Ημέρα

- **Σκύλος**

- **Άλογο**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Fleisch oder Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist. Die Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. In diesem Fall sind die Wartezeiten gemäß § 12a TÄHAV einzuhalten.

- Γάλα. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Fleisch oder Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist. Die Anwendung bei Pferden, die der Lebensmittelgewinnung dienen, ist im Falle eines Therapienotstandes gemäß § 56a Abs. 2 AMG zulässig. In diesem Fall sind die Wartezeiten gemäß § 12a TÄHAV einzuhalten.

• **Γάτα**

• **Χοίρος**

- Meat and offal. 146 Ημέρα

• **Χοιρίδιο**

- Meat and offal. 146 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ01GB03

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Animedica GmbH

Marketing authorisation date:

4/10/1983

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Animedica GmbH

Αρμόδια αρχή:

BVL

Αριθμός άδειας:

3653.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

1/09/2005

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

Documents

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072992>