

Gentafromm

Εξουσιοδοτημένο

- Gentamicin sulfate

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Gentafromm

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Σκύλος

Γάτα

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. 192 Ημέρα

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

- Γάλα. 7 Ημέρα

- **Σκύλος**

- **Γάτα**

Υποδόρια χρήση:

- **Σκύλος**

- **Γάτα**

Ενδοφλέβια χρήση:

- **Βοοειδή**

- Meat and offal. 192 Ημέρα

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

- Γάλα. 7 Ημέρα

- **Σκύλος**

- **Γάτα**

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](#)

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:

Bremer Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

12/10/1983

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bremer Pharma GmbH

Αρμόδια αρχή:

BVL

Αριθμός άδειας:

3779.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

7/09/2005

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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/600000073223>