

# Gentayet 40 mg/ml, solução injectável.

Μη  
εγκεκριμένο

- Gentamicin sulfate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Gentayet 40 mg/ml, solução injectável.

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Θηλυκοί σκύλοι

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

Αγελάδα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

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

•

**Αγελάδα**

- Meat and offal. 192 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

**Ενδοφλέβια χρήση:**

•

**Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

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

•

**Αγελάδα**

- Meat and offal. 192 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01GB03

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Ανακλήθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Iapsa Portuguesa Pecuaría Lda.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

22/12/1995

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Αριθμός έγκρισης:**

51134

---

## Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

1/07/2025

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

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