

Genta-100 EE, 100 mg/ml süstelahus veistele, sigadele ja hobustele

Autorizado

- Gentamicin sulfate

Product identification

Nombre del medicamento:

Genta-100 EE, 100 mg/ml süstelahus veistele, sigadele ja hobustele

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

153.85 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Bovino**

- Meat and offal. 192 Día

- Milk. 7 Día

• Porcino

- Meat and offal. 146 Día

Vía intravenosa:**• Caballos no destinados a consumo humano**

- Meat and offal. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle liha või piima tarvitatakse inимtoiduks.

- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks hobustel, kelle liha või piima tarvitatakse inимtoiduks.

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01GB03

Régimen jurídico de dispensación:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Estonia

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en Estonian

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

7/09/2007

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

1487

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/09/2007

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045136>