

# Gentamox (150 mg + 40 mg)/ml zawiesina do wstrzykiwań dla świń

Autorizado

- Amoxicillin
- Gentamicin sulfate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Gentamox (150 mg + 40 mg)/ml zawiesina do wstrzykiwań dla świń

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 75 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

16/04/2002

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

1270

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

16/04/2002

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Etiquetado

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

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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