

# Gentavet 40 mg/ml solução injetável para bovinos e suínos

Autorizado

- Gentamicin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Gentavet 40 mg/ml solução injetável para bovinos e suínos

---

**Principio activo:**

Disponível únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Terneros

Lechones

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

- 

**Terneros**

- Meat and offal. 103 Día

Devido à acumulação de gentamicina no fígado, nos rins e no local da injeção, deve evitar-se qualquer curso de tratamento repetido durante o intervalo de segurança.

- 

**Lechones**

- Meat and offal. 66 Día

Devido à acumulação de gentamicina no fígado, nos rins e no local da injeção, deve evitar-se qualquer curso de tratamento repetido durante o intervalo de segurança.

---

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

QJ01GB03

**Condiciones de dispensación:**

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

**Estado de la autorización:**

Autorizado

**Autorizado en:**

Portugal

**Descripción del formato:**

Disponível únicamente en [Portuguese](#)

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

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

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetlima Sociedade Distribuidora De Produtos Agro Pecuarios S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

28/04/1986

---

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

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

1107/01/17NFVPT

---

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

1/05/2017

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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