

Gentamycin/BREMER 5% ενέσιμο διάλυμα

No
autorizado

- Gentamicin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Gentamycin/BREMER 5% ενέσιμο διάλυμα

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Terberos

Perros

Gatos

Lechones

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

Να μην χορηγείται σε ίππους που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

•

Terneros

- Meat and offal. 228 Día

•

Perros

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

Gatos

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

Lechones

- Meat and offal. 146 Día

Vía subcutánea:

•

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

Να μην χορηγείται σε ίππους που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

•

Terneros

- Meat and offal. 228 Día

•

Lechones

- Meat and offal. 146 Día

•

Perros

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

Gatos

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

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

QJ01GB03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

A. Nikolakopoulos S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

14/01/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bremer Pharma GmbH

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

K-2395/4210/15-01-1991/K-0053201

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/09/2021

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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