

Genta-ject 10% oplossing voor injectie voor kalveren

Valtuutettu

- Gentamicin sulfate

Product identification

Lääkkeen nimi:

Genta-ject 10% oplossing voor injectie voor kalveren

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Antoreitti:

Lihakseen

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Withdrawal period by route of administration:**Lihakseen:****• Cattle (calf)**

- Meat and offal. 139 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QJ01GB03

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

8/09/1992

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Dopharma International B.V.

Vastuullinen viranomainen:

Myyntiluvan numero:

REG NL 1637

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

16/07/2019

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

Documents

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057162>