

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fi/600000992576>

Gentamycin/BREMER 5% ενέσιμο διάλυμα

Ei
myönnetty

- Gentamicin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Gentamycin/BREMER 5% ενέσιμο διάλυμα

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Hevonen

Nauta (vasikka)

Koira

Kissa

Sika (porsas)

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

•

Hevonen

- Meat and offal. no withdrawal period

Να μην χορηγείται σε ίππους που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

•

Nauta (vasikka)

- Meat and offal. 228 day

•

Koira

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

Kissa

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

Sika (porsas)

- Meat and offal. 146 day

Ihon alle:

•

Hevonen

- Meat and offal. no withdrawal period

Να μην χορηγείται σε ίππους που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

•

Nauta (vasikka)

- Meat and offal. 228 day

•

Sika (porsas)

- Meat and offal. 146 day

•

Koira

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

Kissa

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01GB03

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Portuguese](#)

Myyntiluvan haltija:

A. Nikolakopoulos S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

14/01/1991

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Bremer Pharma GmbH

Vastaava viranomainen:

National Organization For Medicines

Myyntilupanumero:

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

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

29/09/2021

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.