

# GENTAMOX 130,6 mg/ml + 40 000 UI/ml SUSPENSION INJECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Autorisé

- Gentamicin sulfate
- Amoxicillin trihydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

GENTAMOX 130,6 mg/ml + 40 000 UI/ml SUSPENSION INJECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 140 day
- Lait. no withdrawal period

Leche: su uso no esta autorizado para consumo humano

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 84 day
- 

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01RA01

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Espagne

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

16/06/2009

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

2042 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/06/2009

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.