

Genta 100 mg/ml

Autorisé

- Gentamicin sulfate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Genta 100 mg/ml

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins
Chien
Cheval
Chat
Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse
Voie sous-cutanée
Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intraveineuse:**

-

Bovins

- Lait. 7 day
- Viande et abats. 214 day

-

Cheval

- Lait. no withdrawal period

Nicht zugelassen für die Anwendung bei Pferden, deren Fleisch oder Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Viande et abats. no withdrawal period

Nicht zugelassen für die Anwendung bei Pferden, deren Fleisch oder Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Porc

- Viande et abats. 146 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 7 day
- Viande et abats. 214 day

-

Porc

- Viande et abats. 146 day

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

QJ01GB03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/10/2003

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

Produlab Pharma B.V.

aniMedica GmbH

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:6777898.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:20/10/2003

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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