

Emdogent 100 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Gentamicin sulfate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Emdogent 100 mg/ml Solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 million international units / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

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

-

Bovins

- Viande et abats. 214 day

Due to accumulation of gentamicin in liver, kidneys and injection site, any repeated course of treatment during the withdrawal period must be avoided

- Lait. 7 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 214 day

Due to accumulation of gentamicin in liver, kidneys and injection site, any repeated course of treatment during the withdrawal period must be avoided

- Lait. 7 day

-

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period

Do not use in animals aimed at human consumption

- Lait. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

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

QJ01GB03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Emdoka

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/03/2018

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

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V526640

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/06/2021

Generic of:

600000072932

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)