

GENTIPRAMOX (150+40)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorisé

- Gentamicin sulfate
- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

GENTIPRAMOX (150+40)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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](#)

40.00 milligram(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. 30 day

- Lait. 2 day

-

Porc

- Viande et abats. 30 day

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

QJ01RA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/03/1999

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

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

65467/20-09-2012/K-0132501

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/09/2021

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