

GENTAMICINA FP 50 %

Údaraithe

- Gentamicin sulfate

Product identification

Ainm an chógais:

GENTAMICINA FP 50 %

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Le húsáid in uisce óil/bainne

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Foirm chógaisíochta:

Púdar le húsáid in uisce óil/bainne

Withdrawal period by route of administration:**Le húsáid in uisce óil/bainne:****• Cattle (calf)**

- Meat and offal. 14 day

• Pig

- Meat and offal. 14 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01GB03

Stádas dlí an tsoláthair:

Níl an fhaisnéis seo ar fáil don táirge seo.

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Romania

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Romanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Romanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Romanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Romanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Romanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Romanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Romanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Romanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Sealbhóir an údaraíthe margaíochta:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

11/06/2007

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

An t-údarás atá freagrach:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Uimhir údaraíthe:

150008

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraíthe:

29/03/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013954>