

GENTAVALL 40 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Ovlašten

- Gentamicin sulfate

Product identification

Naziv VMP-a:

GENTAVALL 40 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramuskularno

Intravenski

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

40.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

- **Dog**
- **Cat**
- **Cattle (calf)**
 - Meat and offal. 192 day
 - Milk. no withdrawal period

Leche: No administrar a hembras en lactación cuya

- **Horse (non food-producing)**

Intravenski:

- **Dog**
- **Cat**
- **Cattle (calf)**
 - Meat and offal. 192 day
 - Milk. no withdrawal period

Leche: No administrar a hembras en lactación cuya

- **Horse (non food-producing)**
-

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01GB03

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Available in:

Opis paketa:

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Mevet S.A.U.

Marketing authorisation date:

27/01/1992

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Mevet S.A.U.

Odgovorno tijelo:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Broj autorizacije:

307 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

27/01/1992

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054703>