

Vetogent oral

Odobreno

- Gentamicin sulfate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Vetogent oral

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće/mlijeku

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
156.00 miligram / 10.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za uporabu u vodi za piće/mlijeku

Karencija prema putu aplikacije:**U vodi za piće/mlijeku:**

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 20 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01GB03

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

21/03/2000

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

15024.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

30/05/2008

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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