

GENTA-JECT, 100 mg/ml injekcinis tirpalas

Felhatalmazott

- Gentamicin sulfate

Product identification

Készítmény neve:

GENTA-JECT, 100 mg/ml injekcinis tirpalas

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

szarvasmarha

borjú

sertés

malac

macska

kutya

ló

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscularis alkalmazás:

- **szarvasmarha**

- Meat and offal. 214 day

- Milk. 7 day

- **borjú**

- Meat and offal. 214 day

- **sertés**

- Meat and offal. 146 day

- **malac**

- Meat and offal. 146 day

- **macska**

- **kutya**

Intravénás alkalmazás:

- **szarvasmarha**

- Meat and offal. 214 day

- Milk. 7 day

- **borjú**

- Meat and offal. 214 day

- **sertés**

- Meat and offal. 146 day

- **malac**

- Meat and offal. 146 day

- **ló**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat or milk is used for human consumption.

- **macska**

- **kutya**

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01GB03

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dopharma B.V.

Marketing authorisation date:

19/06/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Dopharma B.V.

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/02/1431/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

15/07/2007

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

Documents

RV1431.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098340>