

Neogent 200 mg/g por belsőleges oldathoz sertések számára A.U.V.

Felhatalmazott

- Gentamicin sulfate

Product identification

Készítmény neve:

Neogent 200 mg/g por belsőleges oldathoz sertések számára A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

sertés

Alkalmazás módja:

Ivóvízbe/tejbe keverve

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por belsőleges oldathoz

Withdrawal period by route of administration:

Ivóvízbe/tejbe keverve:

- **sertés**

- Meat and offal. 5 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA07AA91

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:

10 x 10 g többrétegű alufólia tasakban, papírdobozban. 1 kg többrétegű alufólia tasakban. Előfordulhat, hogy nem minden kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba.
10 x 10 g többrétegű alufólia tasakban, papírdobozban. 1 kg többrétegű alufólia tasakban. Előfordulhat, hogy nem minden kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba.

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Fortevit Kft.

Marketing authorisation date:

16/12/2008

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Primavet Produkt Kft.

Felelős hatóság:

National Food Chain Safety Office

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/12/2008

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

Documents

Alkalmazási előírás

Betegtájékoztató

Címkeszöveg

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100098>