

Gentacin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām suņiem un kaķiem

Engedélyezett

- Gentamicin sulfate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Gentacin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām suņiem un kaķiem

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

macska

szarvasmarha

nem élelmiszertermelő ló

sertés

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 192 day
- Milk. 7 day

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 192 day
- Milk. 7 day

-

sertés

- Meat and offal. 146 day
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01GB03

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

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

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Huvepharma EOOD

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

22/10/2008

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Biovet AD

Felelős hatóság:

Food And Veterinary Service

Engedély száma:

V/NRP/08/1585

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/10/2008

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.