

GENTA JECT 100 mg/ml soluție injectabilă

Heimilað

- Gentamicin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

GENTA JECT 100 mg/ml soluție injectabilă

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í enska

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 214 dagar

- Mjólk. 7 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 146 dagar

Til notkunar í vöðva:

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 146 dagar

•

Nautgripir

- Mjólk. 7 dagar

- Kjöt og innmatur. 214 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01GB03

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Dopharma B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

22/05/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

150350

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/09/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.