

GENTACIN, 85 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaulėms, šunims ir katėms

Heimilað

- Gentamicin sulfate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

GENTACIN, 85 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaulėms, šunims ir katėms

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Svín

Hundur

Köttur

Nautgripir (kálfur)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

85.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur, mjólk. no withdrawal period

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

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 214 dagar

- Mjólk. 7 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 146 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 192 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 214 dagar

- Mjólk. 7 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 146 dagar

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 192 dagar

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

QJ01GB03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dagsetning markaðsleyfis:

20/12/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/94/0130/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/06/2007

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

Skjöl

RV0130.pdf