

Gentamox injekció

Viðurkennt

- Gentamicin sulfate
- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Heiti lyfs:

Gentamox injekció

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í vöðva:****• Svín**

- Kjöt og innmatur. 75 dagar

ATC flokkun (dýrallyf):

QJ01RA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Ungverjaland

Áletrun:

Aðeins í boði í [Hungarian](#)

Aðeins í boði í [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

23/04/2004

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Laboratorios Hipra S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Dagsetning leyfisbreytingar:

23/04/2004

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078842>