

G.4 SOLUTION INJECTABLE

Autorizzato

- Gentamicin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

G.4 SOLUTION INJECTABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Gatto

Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 214 giorno

- latte. no withdrawal period

en l'absence de temps d'attente pour le lait ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en période de lactation ou de tarissement ni chez les futurs producteurs de lait destiné à la consommation humaine dans les 2 mois précédant la date prévue de parturition.

Uso endovenoso:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 214 giorno

- latte. no withdrawal period

en l'absence de temps d'attente pour le lait ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en période de lactation ou de tarissement ni chez les futurs producteurs de lait destiné à la consommation humaine dans les 2 mois précédant la date prévue de parturition.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01GB03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/07/1986

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/0302689 6/1986

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/07/2011

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.