

Genta 100 mg/ml

Autorizzato

- Gentamicin sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Genta 100 mg/ml

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Cavallo

Gatto

Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

170.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

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

-

bovini

- latte. 7 giorno
- carni e frattaglie. 214 giorno

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

Nicht zugelassen für die Anwendung bei Pferden, deren Fleisch oder Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Nicht zugelassen für die Anwendung bei Pferden, deren Fleisch oder Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Suino

- carni e frattaglie. 146 giorno

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 7 giorno
- carni e frattaglie. 214 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 146 giorno

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:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/10/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

aniMedica GmbH

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

6777898.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/10/2003

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.

File combinato di tutti i documenti

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