

Genta 50 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Gentamicin sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Genta 50 mg/ml solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
54.08 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

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

Irlanda

Disponibile in:

Irlanda

Descrizione della confezione:Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/10/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10981/011/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/10/2003

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.