

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

Registruotas

- Gentamicin sulfate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas
Galvijai
Kiaulė
Šuo
Katė
Veršelis

Naudojimo būdas:

Leisti į veną
Leisti į raumenis
Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

85.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai, pienas. no withdrawal period

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

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 214 d.

- Pienas. 7 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 146 d.

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 192 d.

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 214 d.

- Pienas. 7 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 146 d.

•

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 192 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01GB03

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

II tipo stiklo buteliukai po 100 ml, kartoninėse dėžutėse arba apgaubtuose kartoniniuose padėkluose po 12 buteliukų

II tipo stiklo buteliukai po 100 ml, kartoninėse dėžutėse arba apgaubtuose kartoniniuose padėkluose po 6 buteliukų

II tipo stiklo buteliukai po 100 ml, kartoninėse dėžutėse arba apgaubtuose kartoniniuose padėkluose po 1 buteliuką.

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Rinkodaros leidimo data:

20/12/1994

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

LT/2/94/0130/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/06/2007

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

RV0130.pdf