

LV Genta-100 šķīdums injekcijām liellopiem, kazām, aitām un cūkām

Atļautas

- Gentamicin sulfate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

LV Genta-100 šķīdums injekcijām liellopiem, kazām, aitām un cūkām

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Aita
Cūka
Kaza
Liellops

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 192 diena

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

- Piens. 7 diena

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 146 diena

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

•

Kaza

- Piens. 7 diena

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

- Gaļa un blakusprodukti. 192 diena

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 192 diena

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

- Piens. 7 diena

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01GB03

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

100 ml brūns stikla flakons noslēgts ar gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu ievietots kartona kastītē

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums vispāratzītām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(a) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Tirdzniecības atļaujas datums:

28/05/2012

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/12/0045

Atļaujas statusa maiņas datums:

28/05/2012

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails