

Emdogent 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Atļautas

- Gentamicin sulfate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Emdogent 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Suns

Zirgs

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

intravenozai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 miljons starptautiskās vienības / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 214 diena

Due to accumulation of gentamicin in liver, kidneys and injection site, any repeated course of treatment during the withdrawal period must be avoided

- Piens. 7 diena

intravenozai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 214 diena

Due to accumulation of gentamicin in liver, kidneys and injection site, any repeated course of treatment during the withdrawal period must be avoided

- Piens. 7 diena

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period

Do not use in animals aimed at human consumption

- Piens. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

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](#)

Pieejams:

Belgium

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (ES Regulas 2019/6 18. pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Emdoka

Tirdzniecības atļaujas datums:

9/03/2018

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Produlab Pharma B.V.

Atbildīgā iestāde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Atļaujas numurs:

BE-V526640

Atļaujas statusa maiņas datums:

1/06/2021

Generic of:

600000072932

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.