

# GENTAMOX 130,6 mg/ml + 40 000 UI/ml SUSPENSION INYECTIONABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Awtorizzat

- Gentamicin sulfate
- Amoxicillin trihydrate

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

GENTAMOX 130,6 mg/ml + 40 000 UI/ml SUSPENSION INYECTIONABLE PARA BOVINO Y PORCINO

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

---

### Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

#### Użu għal ġol-muskoli:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 140 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: su uso no esta autorizado para consumo humano

- 

#### Pig

- Meat and offal. 84 day
- 

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01RA01

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

---

### Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

---

**Tagħrif addizzjonali****Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)  
[Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

16/06/2009

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Awtorità responsabbli:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

2042 ESP

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

16/06/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

### Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

### Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

### Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.