

GENTAMICINUM pulvis hydrosolubilis

Awtorizzat

- Gentamicin sulfate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

GENTAMICINUM pulvis hydrosolubilis

Sustanza attiva:

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](#)

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 għall-ilma tax-xorb jew għall-ħalib

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
16000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Trab għal ma' l-ilma tax-xorb

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

Użu għall-ilma tax-xorb jew għall-ħalib:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 8 day

-

Pig

- Meat and offal. 8 day

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 8 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01GB03

Status legali tal-provvista:

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

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

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

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)

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:

Zavet AD

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

7/12/2009

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Zavet AD

Awtorità responsabbli:

Bulgarian Food Safety Authority

Numru tal-awtorizzazzjoni:

0022-2453/13.12.2014

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

12/12/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

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