

Gentavet injeksjonsvæske, oppløsning 85 mg/ml

Autorisert

- Gentamicin sulfate

Product identification

Legemidlets navn:

Gentavet injeksjonsvæske, oppløsning 85 mg/ml
Gentavet 85 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

ikke matproduserende hest

Administrering:

Intravenøs bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
85.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenøs bruk:

- ikke matproduserende hest

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01GB03

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

DK

Available in:

DK

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Danish](#)

Tilgjengelig bare i [Danish](#)

Tilgjengelig bare i [Danish](#)

Tilgjengelig bare i [Danish](#)

Tilgjengelig bare i [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Scanvet Animal Health A/S

Marketing authorisation date:

7/11/2017

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

57830

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

7/11/2017

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055738>