

GENTAMICINA FP 10%, pulbere

Autorisert

- Gentamicin sulfate

Product identification

Legemidlets navn:

GENTAMICINA FP 10%, pulbere

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

gris

Administrering:

Bruk i drikkevann

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

0.10 gram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann

Withdrawal period by route of administration:**Bruk i drikkevann:**

- storfe

- Slakt. 28 dag

- **gris**

- Slakt. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01GB03

Utleveringsbestemmelser :

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

RO

Available in:

RO

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Romanian

Tilgjengelig bare i Romanian

Tilgjengelig bare i Romanian

Tilgjengelig bare i Romanian

Tilgjengelig bare i Romanian

Tilgjengelig bare i Romanian

Tilgjengelig bare i Romanian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i English

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

30/08/2000

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

110216

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

29/03/2022

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/600000010437>