

LV Genta-100 šķīdums injekcijām liellopiem, kazām, aitām un cūkām

Toegelaten

- Gentamicin sulfate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

LV Genta-100 šķīdums injekcijām liellopiem, kazām, aitām un cūkām

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Geit

Schaap

Varken

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Geit

- Meat and offal. 192 day

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

- Milk. 7 day

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

-

Schaap

- Meat and offal. 192 day

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

- Milk. 7 day

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

-

Varken

- Meat and offal. 146 day

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

-

Rund

- Milk. 7 day

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

- Meat and offal. 192 day

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01GB03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Handelsvergunningsdatum:

28/05/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/NRP/12/0045

Datum toelatingswijziging:

28/05/2012

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.