

Gentayet 40 mg/ml, solução injectável.

Niet
gemachtigd

- Gentamicin sulfate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Gentayet 40 mg/ml, solução injectável.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Teven

Poezen

Niet te consumeren paarden

Koeien

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Niet te consumeren paarden

- Meat and offal. 0 day

A administração do medicamento não é autorizada em cavalos destinados à produção de carne ou de leite para consumo humano

-

Koeien

- Meat and offal. 192 day

- Milk. 7 day

Intraveneus gebruik:

-

Niet te consumeren paarden

- Meat and offal. 0 day

A administração do medicamento não é autorizada em cavalos destinados à produção de carne ou de leite para consumo humano

-

Koeien

- Meat and offal. 192 day

- Milk. 7 day

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:

Revoked

Toegelaten in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

lapsa Portuguesa Pecuaria Lda.

Handelsvergunningsdatum:

22/12/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Syva S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

51134

Datum toelatingswijziging:

1/07/2025

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). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.