

GENTOCIN OFTALMIC

Geautoriseerd

- Gentamicin sulfate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

GENTOCIN OFTALMIC

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oogdruppels, oplossing

Withdrawal period by route of administration:**Oculair gebruik:**

- Hond

• **Kat**

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QS01AA11

Afleverstatus:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Roemenië

Available in:

Roemenië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Alleen beschikbaar in [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Handelsvergunninghouder:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

11/10/2000

Productielocaties partijvrijgifte:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Toelatingsnummer:

120247

Wijzigingsdatum status toelating:

8/02/2022

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013957>