

# Gentacin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām suņiem un kaķiem

Toegelaten

- Gentamicin sulfate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Gentacin 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām suņiem un kaķiem

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

Kat

Rund

Niet te consumeren paarden

Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

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:**

#### **Intraveneus gebruik:**

- 

##### **Rund**

- Meat and offal. 192 day
- Milk. 7 day

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

##### **Rund**

- Meat and offal. 192 day
- Milk. 7 day

- 

##### **Varken**

- Meat and offal. 146 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:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Letland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

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](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Huvepharma EOOD

---

**Handelsvergunningsdatum:**

22/10/2008

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Biovet AD

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Food And Veterinary Service

---

**Vergunningsnummer:**

V/NRP/08/1585

---

**Datum toelatingswijziging:**

22/10/2008

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://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.