

# G.4 SOLUTION INJECTABLE

Autorisert

- Gentamicin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

G.4 SOLUTION INJECTABLE

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

kalv

katt

hund

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

40000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramuskulær bruk:**

- 

**kalv**

- Slakt. 214 dag
- Melk. no withdrawal period

en l'absence de temps d'attente pour le lait ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en période de lactation ou de tarissement ni chez les futurs producteurs de lait destiné à la consommation humaine dans les 2 mois précédant la date prévue de parturition.

**Intravenøs bruk:**

- 

**kalv**

- Slakt. 214 dag
- Melk. no withdrawal period

en l'absence de temps d'attente pour le lait ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en période de lactation ou de tarissement ni chez les futurs producteurs de lait destiné à la consommation humaine dans les 2 mois précédant la date prévue de parturition.

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**QJ01GB03

---

**Juridisk status for forsyning:**Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**Gyldig

---

**Autorisert i:**FR

---

**Tilgjengelig i:**FR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettingstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Virbac

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

7/07/1986

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Virbac

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/0302689 6/1986

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

7/07/2011

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.