

GENTAMOX 150 mg/ml + 40 mg/ml suspensie injectabilă pentru porci și bovine

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate
- Gentamicin sulfate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

GENTAMOX 150 mg/ml + 40 mg/ml suspensie injectabilă pentru porci și bovine

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

150.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

65.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 30 dag

- Melk. 2 dag

-

gris

- Slakt. 30 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01RA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/08/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

160356

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/06/2026

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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