

Gentavet injeksjonsvæske, opløsning 85 mg/ml

Autorisert

- Gentamicin sulfate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Gentavet injeksjonsvæske, oppløsning 85 mg/ml

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ikke matproduserende hest

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
85.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ01GB03

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
DK

Tilgjengelig i:
DK

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Scanvet Animal Health A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:
7/11/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:
Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:
Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:57830

Status for endring av markedsføringstillatelse:7/11/2017

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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