

GENTACIN, 85 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaulëms, šunims ir katëms

Autorisert

- Gentamicin sulfate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

GENTACIN, 85 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaulëms, šunims ir katëms

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest
storfe
gris
hund
katt
kalv

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk
Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
85.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

hest

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat or milk is used for human consumption.

-

storfe

- Slakt. 214 dag
 - Milk. 7 dag

-

gris

- Slakt. 146 dag

-

kalv

- Slakt. 192 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 214 dag
 - Milk. 7 dag

-

gris

- Slakt. 146 dag

•

kalv

- Slakt. 192 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01GB03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/12/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/94/0130/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/06/2007

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

Dokumenter

RV0130.pdf