

# Gentamox (150 mg + 40 mg)/ml zawiesina do wstrzykiwań dla świń

Dopuszczony

- Amoxicillin
- Gentamicin sulfate

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Gentamox (150 mg + 40 mg)/ml zawiesina do wstrzykiwań dla świń

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie domięśniowe

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie domięśniowe:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 75 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Butelka ze szkła oranżowego typu II z korkiem z gumy chlorobutyłowej i aluminiowym wieczkiem zawierająca 100 ml produktu, pakowana pojedynczo w pudełko tekturowe. Butelka ze szkła oranżowego typu II z korkiem z gumy chlorobutyłowej i aluminiowym wieczkiem zawierająca 250 ml produktu, pakowana pojedynczo w pudełko tekturowe.

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

16/04/2002

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numer pozwolenia:**

1270

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

16/04/2002

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego