

Genta-Equine 100 mg/ml Solution for injection

Autorizado

- Gentamicin sulfate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Genta-Equine 100 mg/ml Solution for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
169.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing meat for human consumption.

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01GB03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Franklin Pharmaceuticals Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

10/08/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

52955

Data da alteração do estado de autorização:

10/08/2015

Estado-Membro de referência:

Bélgica

Número de procedimento:

BE/V/0045/001

Estados-Membros envolvidos:

Dinamarca Islândia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.