

# Genta-Equine 100 mg/ml Solution for injection

Autorizado

- Gentamicin sulfate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Genta-Equine 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Genta-Equine 100 mg/ml Solution injectable

Genta-Equine 100 mg/ml Injektionslösung

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:**

Bélgica

---

**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:**

8/09/2015

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V477520

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

14/04/2020

---

**Estado-Membro de referência:**

Bélgica

---

**Número de procedimento:**

BE/V/0045/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Dinamarca Islândia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Generic of:**

600000064422

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.