

# Gentaject vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorizado

- Gentamicin sulfate

## Identificação do produto

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

Gentaject vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### **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](#)

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

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
120.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intravenosa:**

- 

**Horse**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Ej godkänt för användning till hästar som producerar kött eller mjölk för humankonsumtion.

**Via subcutânea:**

- 

**Horse**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Ej godkänt för användning till hästar som producerar kött eller mjölk för humankonsumtion.

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01GB03

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Suécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Franklin Pharmaceuticals Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

28/05/1993

---

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

Divasa Farmavic S.A.

Franklin Pharmaceuticals Limited

---

**Autoridade responsável:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

11836

---

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

28/05/1993

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

### 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.