

GENTA-JECT, 100 mg/ml injekcinis tirpalas

Autorizado

- Gentamicin sulfate

Product identification

Nome do medicamento:

GENTA-JECT, 100 mg/ml injekcinis tirpalas

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

- **Cattle**

- Meat and offal. 214 dia

- Milk. 7 dia

- **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 214 dia

- **Pig**

- Meat and offal. 146 dia

- **Pig (piglet)**

- Meat and offal. 146 dia

- **Cat**

- **Dog**

Via intravenosa:

- **Cattle**

- Meat and offal. 214 dia

- Milk. 7 dia

- **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 214 dia

- **Pig**

- Meat and offal. 146 dia

- **Pig (piglet)**

- Meat and offal. 146 dia

- **Horse**

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

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

- **Cat**

- **Dog**

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01GB03

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Lithuanian

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dopharma B.V.

Marketing authorisation date:

19/06/2002

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Dopharma B.V.

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/02/1431/001

Data de alteração do estado de autorização:

15/07/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

RV1431.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098340>