

# Gentayet 40 mg/ml, solução injectável.

Não  
autorizado

- Gentamicin sulfate

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Gentayet 40 mg/ml, solução injectável.

---

**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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [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](#)

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

---

**Via de administração:**

Via intramuscular

Via intravenosa

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

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

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

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

#### **Via intramuscular:**

- 

##### **Horse (non food-producing)**

- Meat and offal. 0 dia

A administração do medicamento não é autorizada em cavalos destinados à produção de carne ou de leite para consumo humano

- 

##### **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 192 dia

- Milk. 7 dia

#### **Via intravenosa:**

- 

##### **Horse (non food-producing)**

- Meat and offal. 0 dia

A administração do medicamento não é autorizada em cavalos destinados à produção de carne ou de leite para consumo humano

- 

##### **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 192 dia

- Milk. 7 dia

---

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

QJ01GB03

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Revogado pela Autoridade

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Frasco de vidro neutro de cor escura, de 100 ml

Frasco de vidro neutro de cor escura, de 20 ml

Frasco de vidro neutro de cor escura, de 10 ml

---

## 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](#) [italiano](#)

---

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

lapsa Portuguesa Pecuaria Lda.

---

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

22/12/1995

---

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

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

51134

---

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

1/07/2025

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents