

GENTIPRAMOX (150+40)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizado

- Gentamicin sulfate
- Amoxicillin trihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

GENTIPRAMOX (150+40)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

40.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

150.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 30 dia

- Milk. 2 dia

-

Pig

- Meat and offal. 30 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01RA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

14/03/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

65467/20-09-2012/K-0132501

Data da alteração do estado de autorização:

14/09/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet