

# Gentaject vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorizat

- Gentamicin sulfat

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Gentaject vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

Cal

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

120.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intravenoasă:**

- 

**Cal**

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

**Administrare subcutanată:**

- 

**Cal**

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

---

**Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01GB03

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Suedeză

Disponibile numai în Suedeză

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Franklin Pharmaceuticals Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

28/05/1993

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Divasa Farmavic S.A.

Franklin Pharmaceuticals Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numărul autorizației:**

11836

---

**Data modificării statusului autorizației:**

28/05/1993

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.