

Genta 100 mg/ml

Autorizat

- Gentamicin sulfate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Genta 100 mg/ml

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Cal

Pisică

Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

170.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

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

-

Bovine

- Lapte. 7 zi
- Carne și organe. 214 zi

-

Cal

- Lapte. no withdrawal period

Nicht zugelassen für die Anwendung bei Pferden, deren Fleisch oder Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Carne și organe. no withdrawal period

Nicht zugelassen für die Anwendung bei Pferden, deren Fleisch oder Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Porc

- Carne și organe. 146 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. 7 zi
- Carne și organe. 214 zi

-

Porc

- Carne și organe. 146 zi

Codul anatomic terapeutic 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

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data autorizației de comercializare:

20/10/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Produlab Pharma B.V.

aniMedica GmbH

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6777898.00.00

Data modificării statusului autorizației:

20/10/2003

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Combined File of all Documents

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