

GENTAMICINUM pulvis hydrosolubilis

Autorizat

- Gentamicin sulfate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

GENTAMICINUM pulvis hydrosolubilis

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Porc

Purcei

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut/lapte

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

16000.00 unități internaționale / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut/lapte:

-

Vițel

- Carne și organe. 8 zi

-

Porc

- Carne și organe. 8 zi

-

Purcei

- Carne și organe. 8 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 Norwegiană

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zavet AD

Data autorizației de comercializare:

7/12/2009

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zavet AD

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-2453/13.12.2014

Data modificării statusului autorizației:

12/12/2014

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

Documente

Combined File of all Documents

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