

GENTA-JECT, 100 mg/ml injekcinis tirpalas

Autorizat

- Gentamicin sulfate

Product identification

Denumirea medicamentului:

GENTA-JECT, 100 mg/ml injekcinis tirpalas

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Vițel

Porc

Purcei

Pisică

Câine

Cal

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:

• **Bovine**

- Carne și organe. 214 zi

- Milk. 7 zi

• **Vițel**

- Carne și organe. 214 zi

• **Porc**

- Carne și organe. 146 zi

• **Purcei**

- Carne și organe. 146 zi

• **Pisică**

• **Câine**

Administrare intravenoasă:

• **Bovine**

- Carne și organe. 214 zi

- Milk. 7 zi

• **Vițel**

- Carne și organe. 214 zi

• **Porc**

- Carne și organe. 146 zi

• **Purcei**

- Carne și organe. 146 zi

• **Cal**

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, whose meat or milk is used for human consumption.

• **Pisică**

• **Câine**

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01GB03

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dopharma B.V.

Marketing authorisation date:

19/06/2002

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Dopharma B.V.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/02/1431/001

Data modificării statusului autorizației:

15/07/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

RV1431.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098340>