

Gentayet 40 mg/ml, solução injectável.

Neautorizat

- Gentamicin sulfate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Gentayet 40 mg/ml, solução injectável.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine (cățea)

Pisică (femelă adultă)

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

Bovine (vacă)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

40.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

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

-

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

- Carne și organe. 0 zi

A administração do medicamento não é autorizada em cavalos destinados à produção de carne ou de leite para consumo humano

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 192 zi

- Lapte. 7 zi

Administrare intravenoasă:

-

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

- Carne și organe. 0 zi

A administração do medicamento não é autorizada em cavalos destinados à produção de carne ou de leite para consumo humano

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 192 zi

- Lapte. 7 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01GB03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Revoked

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ipsa Portuguesa Pecuaria Lda.

Data autorizației de comercializare:

22/12/1995

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Syva S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

51134

Data modificării statusului autorizației:

1/07/2025

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 (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.