

Gentamycin/BREMER 5% ενέσιμο διάλυμα

Neautorizat

- Gentamicin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Gentamycin/BREMER 5% ενέσιμο διάλυμα

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Vițel

Câine

Pisică

Purcei

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period

Na μην χορηγείται σε ίππους που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Vițel

- Carne și organe. 228 zi

-

Câine

- Carne și organe. no withdrawal period

Δεν εφαρμόζεται

-

Pisică

- Carne și organe. no withdrawal period

Δεν εφαρμόζεται

-

Purcei

- Carne și organe. 146 zi

Administrare subcutanată:

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period

Na μην χορηγείται σε ίππους που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Vițel

- Carne și organe. 228 zi

•

Purcei

- Carne și organe. 146 zi

•

Câine

- Carne și organe. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

Pisică

- Carne și organe. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01GB03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

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](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

A. Nikolakopoulos S.A.

Data autorizației de comercializare:

14/01/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bremer Pharma GmbH

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

K-2395/4210/15-01-1991/K-0053201

Data modificării statusului autorizației:

29/09/2021

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.