

GENTAMICINĂ FP 10%, soluție injectabilă

Autorizat

- Gentamicin sulfate

Product identification

Denumirea medicamentului:

GENTAMICINĂ FP 10%, soluție injectabilă

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Porc

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intravenoasă:**

- **Bovine**

- Carne și organe. 214 day

- Lapte. 7 day

- **Porc**

- Carne și organe. 146 day

- **Câine**

- **Pisică**

Administrare intramusculară:

- **Bovine**

- Carne și organe. 214 day

- Lapte. 7 day

- **Porc**

- Carne și organe. 146 day

- **Câine**

- **Pisică**

Administrare subcutanată:

- **Câine**

- **Pisică**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01GB03

Statusul legal privind aprovizionarea :

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

România

Available in:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie de carton x 20 flacoane x 100 ml

Cutie de carton x 20 flacoane x 50 ml

cutie de carton x 24 flacoane x 20 ml

Flacon de sticlă x 100 ml

Flacon de sticlă x 50 ml

Flacon de sticlă x 20 ml

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Marketing authorisation date:

10/10/2000

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

120148

Data modificării statusului autorizației:

7/02/2022

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000010438>