

# Gentacin 100 mg/ml șķīdums injekcijām liellopiem, zirģiem, cūkām suņiem un kaķiem

Autorizat

- Gentamicin sulfate

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Gentacin 100 mg/ml șķīdums injekcijām liellopiem, zirģiem, cūkām suņiem un kaķiem

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Câine

Pisică

Bovine

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

Porc

### **Calea de administrare:**

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intravenoasă:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 192 zi
- Lapte. 7 zi

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 192 zi
- Lapte. 7 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 146 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](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

---

## 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:**

Huvepharma EOOD

---

**Data autorizației de comercializare:**

22/10/2008

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Biovet AD

---

**Autoritatea responsabilă:**

Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

V/NRP/08/1585

---

**Data modificării statusului autorizației:**

22/10/2008

---

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