

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

Autorizat

- Gentamicin sulfate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Gentacin 100 mg/ml șķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, 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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.