

GENTAVALL 40 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Oprávněný

- Gentamicin sulfate

Product identification

Názov lieku:

GENTAVALL 40 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

- **Dog**
- **Cat**
- **Cattle (calf)**
 - Meat and offal. 192 day
 - Milk. no withdrawal period

Leche: No administrar a hembras en lactación cuya

- **Horse (non food-producing)**

Intravenózne použitie:

- **Dog**
- **Cat**
- **Cattle (calf)**
 - Meat and offal. 192 day
 - Milk. no withdrawal period

Leche: No administrar a hembras en lactación cuya

- **Horse (non food-producing)**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01GB03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Španielsko

Available in:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Mevet S.A.U.

Marketing authorisation date:

27/01/1992

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Mevet S.A.U.

Zodpovedný orgán:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

307 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/01/1992

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054703>