

# G.4 SOLUTION INJECTABLE

Ima dovoljenje za  
promet

- Gentamicin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

G.4 SOLUTION INJECTABLE

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

tele

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

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

---

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **intramuskularna uporaba:**

- 

#### **tele**

- Meat and offal. 214 day
- Milk. no withdrawal period

en l'absence de temps d'attente pour le lait ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en période de lactation ou de tarissement ni chez les futurs producteurs de lait destiné à la consommation humaine dans les 2 mois précédant la date prévue de parturition.

### **Intravenska uporaba:**

- 

#### **tele**

- Meat and offal. 214 day
- Milk. no withdrawal period

en l'absence de temps d'attente pour le lait ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en période de lactation ou de tarissement ni chez les futurs producteurs de lait destiné à la consommation humaine dans les 2 mois précédant la date prévue de parturition.

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01GB03

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

France

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [French](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Virbac

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

7/07/1986

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Virbac

---

**Pristojni organ:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

FR/V/0302689 6/1986

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

7/07/2011

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.