

# Emdogent 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Godkänd

- Gentamicin sulfate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Emdogent 100 mg/ml Oplossing voor injectie

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Hund

Häst

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Intravenös användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 million international units / 1.00 millilitre(s)

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 214 dygn

Due to accumulation of gentamicin in liver, kidneys and injection site, any repeated course of treatment during the withdrawal period must be avoided

- Milk. 7 dygn

**Intravenös användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 214 dygn

Due to accumulation of gentamicin in liver, kidneys and injection site, any repeated course of treatment during the withdrawal period must be avoided

- Milk. 7 dygn

- 

**Häst**

- Meat and offal. no withdrawal period

Do not use in animals aimed at human consumption

- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01GB03

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Belgien

---

**Tillgänglig i:**

Belgien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Emdoka

---

**Godkännandedatum:**

9/03/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkännandenummer:**

BE-V526640

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

1/06/2021

---

**Generic of:**

600000072932

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.