

Genta-Equine 100 mg/ml Solution for injection

Auktoriserad

- Gentamicin sulfate

Product identification

Läkemedlets namn:

Genta-Equine 100 mg/ml Stungulyf, lausn handa hestum
Genta-Equine 100 mg/ml Solution for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Häst

Administreringsväg:

Intravenös användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
169.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenös användning:**• Häst**

- Meat and offal. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing meat for human consumption.

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01GB03

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Island

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Franklin Pharmaceuticals Limited

Marketing authorisation date:

27/03/2014

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarig myndighet:

Icelandic Medicines Agency

Godkännandenummer:

IS/2/14/004/01

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/02/2020

Referensmedlemsstat:

Belgien

Förfarandenummer:

BE/V/0045/001

Berörda medlemsstater:

Danmark Island Spanien Storbritannien (Nordirland)

Generic of:

600000064422

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005466>