

# Aagent, 50mg/ml, Injekční roztok

Zugelassen

- Gentamicin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Aagent, 50mg/ml, Injekční roztok

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Saugkalb

Pferd

Ferkel

### Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Darreichungsform:

Injektionslösung

## **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

### **intravenöse Anwendung:**

- 

#### **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Z důvodu akumulace gentamicinu v játrech, ledvinách a v místě injekčního podání, musí být zamezeno jakémukoli opakování léčby v průběhu ochranné lhůty.,

- 

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

#### **Ferkel**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Z důvodu akumulace gentamicinu v játrech, ledvinách a v místě injekčního podání, musí být zamezeno jakémukoli opakování léčby v průběhu ochranné lhůty.,

- 

#### **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Z důvodu akumulace gentamicinu v játrech, ledvinách a v místě injekčního podání, musí být zamezeno jakémukoli opakování léčby v průběhu ochranné lhůty.,

---

## **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01GB03

## **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

## **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Tschechische Republik

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in tschechisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Fatro S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

28/04/1993

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/370/93-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/12/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.