

# AAGENT, 50 mg/ml, soluzione iniettabile per vitelli e suinetti nel primo mese di vita

Zugelassen

- Gentamicin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

AAGENT, 50 mg/ml, soluzione iniettabile per vitelli e suinetti nel primo mese di vita

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Saugkalb  
Saugferkel

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung  
intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 103 Tag

- 

**Saugferkel**

- Fleisch und Innereien. 66 Tag

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 103 degree day

- 

**Saugferkel**

- Fleisch und Innereien. 66 Tag

---

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

QJ01GB03

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Verfügbar in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

---

## 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:**

4/08/1981

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

### **Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/01/2009

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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