

TRANSGRAM ORAL POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Autorizado

- Gentamicin sulfate
- Calcium acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TRANSGRAM ORAL POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Yeguas

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

47.21 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

666.67 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Terneros

- Meat and offal. 20 Día

-

Yeguas

- Milk. no withdrawal period

Voir rubrique « 3.1 - Espèces cibles » (Le médicament vétérinaire n'est pas destiné aux femelles laitières productrices de lait de consommation).

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01GB03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

28/11/1983

Fabricante responsable de la liberación del lote:

FC France S.A.S.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/8813842 6/1983

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/11/2008

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.