

Aagent 50 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok (teľatá), ošípané (ciciaky) a kone (neurčené na produkciu potravín)

Autorizado

- Gentamicin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Aagent 50 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok (teľatá), ošípané (ciciaky) a kone (neurčené na produkciu potravín)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros
Lechones
Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Terneros

- Meat and offal. 103 Día

-

Lechones

- Meat and offal. 66 Día

Vía intravenosa:

-

Terneros

- Meat and offal. 103 Día

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:

Eslovaquia

Disponible en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

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:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

23/12/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/806/94-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/12/1994

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

Documentos

Combined File of all Documents

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