

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

Autorizado

- Gentamicin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Lechones lactantes

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente 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 lactantes

- Meat and offal. 66 Día

Vía intravenosa:

-

Terneros

- Meat and offal. 103 Grado día

-

Lechones lactantes

- Meat and offal. 66 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:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

4/08/1981

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2009

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.