

# AAGENT 100 mg/ml, soluzione iniettabile per vitelli e suinetti nel primo mese di vita

Autorizado

- Gentamicin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

AAGENT 100 mg/ml, soluzione iniettabile per vitelli e suinetti nel primo mese di vita

### Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Terneros

Lechones

### Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intravenosa:**

- 

**Terneros**

- Meat and offal. 192 Día

- 

**Lechones**

- Meat and offal. 146 Día

**Vía intramuscular:**

- 

**Terneros**

- Meat and offal. 192 Día

- 

**Lechones**

- Meat and offal. 146 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](#)

---

## 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](http://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.