

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

Volitatud

- Gentamicin

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis (vasikas)

siga (põrsas)

Manustamisviis:

Intravenoosne

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Withdrawal period by route of administration:

Intravenoosne:

- **veis (vasikas)**

- liha ja söödavad koed. 192 day

- **sig (põrsas)**

- liha ja söödavad koed. 146 day

Intramuskulaarne:

- **veis (vasikas)**

- liha ja söödavad koed. 192 day

- **sig (põrsas)**

- liha ja söödavad koed. 146 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01GB03

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Itaalia

Available in:

Itaalia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult Italian

Turustatakse ainult Italian

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

4/08/1981

Partii vabastamise tootmiskohad:

Fatro S.p.A.

Vastutav asutus:

Ministry Of Health

Authorisation number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

1/01/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095930>