

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

Myönnetty

- Gentamicin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (vasikka)

Sika (porsas)

Hevonen

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta (vasikka)

- Meat and offal. 103 day

-

Sika (porsas)

- Meat and offal. 66 day

Laskimoon:

-

Nauta (vasikka)

- Meat and offal. 103 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01GB03

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Slovakia

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä Slovak

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä English French Italian Latvian Norwegian

Myyntiluvan haltija:

Fatro S.p.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/12/1994

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Fatro S.p.A.

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

96/806/94-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

23/12/1994

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.