

Aagent, 50mg/ml, Injekční roztok

Myönnetty

- Gentamicin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Aagent, 50mg/ml, Injekční roztok

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (vasikka)

Hevonen

Sika (porsas)

Antoreitti:

Laskimoon

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Laskimoon:**

-

Nauta (vasikka)

- Meat and offal. no withdrawal period

Z důvodu akumulace gentamicinu v játrech, ledvinách a v místě injekčního podání, musí být zamezeno jakémukoli opakování léčby v průběhu ochranné lhůty.,

-

Hevonen

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Lihakseen:

-

Sika (porsas)

- Meat and offal. no withdrawal period

Z důvodu akumulace gentamicinu v játrech, ledvinách a v místě injekčního podání, musí být zamezeno jakémukoli opakování léčby v průběhu ochranné lhůty.,

-

Nauta (vasikka)

- Meat and offal. no withdrawal period

Z důvodu akumulace gentamicinu v játrech, ledvinách a v místě injekčního podání, musí být zamezeno jakémukoli opakování léčby v průběhu ochranné lhůty.,

Anatomis-terapeutis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01GB03

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Czech](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Fatro S.p.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

28/04/1993

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Fatro S.p.A.

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

96/370/93-C

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

15/12/2017

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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

Pakkausseloste

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

Myyntipäällysmerkinnät

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