

Aagent, 50mg/ml, Injekční roztok

Autorisé

- Gentamicin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Aagent, 50mg/ml, Injekční roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Cheval

Porc (porcelet)

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intraveineuse:**

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 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.,

-

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period

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

Voie intramusculaire:

-

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 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.,

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 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.,

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01GB03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Czech](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/04/1993

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/370/93-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/12/2017

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.