

# TRANSGRAM ORAL POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Engedélyezett

- Gentamicin sulfate
- Calcium acetate

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

TRANSGRAM ORAL POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

borjú

kanca

### **Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

47.21 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

666.67 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Belsőleges por

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Oralis alkalmazás:**

•

**borjú**

- Meat and offal. 20 day

•

**kanca**

- Milk. no withdrawal period

Voir rubrique « 3.1 - Espèces cibles » (Le médicament vétérinaire n'est pas destiné aux femelles laitières productrices de lait de consommation).

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01GB03

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

France

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Virbac

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

28/11/1983

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

FC France S.A.S.

---

### **Felelős hatóság:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Engedély száma:**

FR/V/8813842 6/1983

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

28/11/2008

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.