

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

Engedélyezett

- Gentamicin

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

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

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

borjú  
malac

### **Alkalmazás módja:**

Intravénás alkalmazás  
Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatásereősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

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

- 

**borjú**

- Meat and offal. 192 day

- 

**malac**

- Meat and offal. 146 day

**Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**borjú**

- Meat and offal. 192 day

- 

**malac**

- Meat and offal. 146 day

---

**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:**

Italy

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Fatro S.p.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

4/08/1981

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Fatro S.p.A.

---

**Felelős hatóság:**

Ministry Of Health

---

**Engedély száma:**

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

1/01/2009

---

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

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

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