

AAGENT, 50 mg/ml, soluzione iniettabile per vitelli e suinetti nel primo mese di vita

Heimilað

- Gentamicin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

AAGENT, 50 mg/ml, soluzione iniettabile per vitelli e suinetti nel primo mese di vita

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Svín (mjólkuralin grís)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 103 dagar

-

Svín (mjólkuralin grís)

- Kjöt og innmatur. 66 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 103 degree day

-

Svín (mjólkuralin grís)

- Kjöt og innmatur. 66 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01GB03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [ítalska](#)
Aðeins fánlegt í [ítalska](#)
Aðeins fánlegt í [ítalska](#)
Aðeins fánlegt í [ítalska](#)
Aðeins fánlegt í [ítalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

4/08/1981

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/01/2009

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.