

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

Autorizzato

- Gentamicin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino (lattonzolo)

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 103 giorno

- 

**Suino (lattonzolo)**

- carni e frattaglie. 66 giorno

**Uso endovenoso:**

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 103 grado giorno

- 

**Suino (lattonzolo)**

- carni e frattaglie. 66 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01GB03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Flacone in vetro da 500 ml

Flacone in vetro da 250 ml  
Flacone in vetro da 100 ml  
Flacone in vetro da 50 ml  
Flacone in vetro da 20 ml

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Fatro S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/08/1981

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/01/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

# Documenti

File combinato di tutti i documenti