

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

Atļautas

- Gentamicin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (teļš)

Cūka (sivēns)

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**intravenozai lietošanai:**

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 192 diena

-

Cūka (sivēns)

- Gaļa un blakusprodukti. 146 diena

intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 192 diena

-

Cūka (sivēns)

- Gaļa un blakusprodukti. 146 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01GB03

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Italy

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Fatro S.p.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

4/08/1981

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Fatro S.p.A.

Atbildīgā iestāde:

Ministry Of Health

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statusa maiņas datums:

1/01/2009

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.