

AAGENT 50 mg/ml injekčný roztok

Autorisert

- Gentamicin

Product identification

Legemidlets navn:

AAGENT 50 mg/ml injekčný roztok

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

kalv

grisunge

hest

Administrering:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

- **kalv**

- Slakt. 103 dag

- **grisunge**

- Slakt. 66 dag

Intravenøs bruk:

- **kalv**

- Slakt. 103 dag

- **hest**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01GB03

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

SI

Available in:

SI

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Slovak

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

23/12/1994

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

USKVBL

Godkjenningsnummer:

96/806/94-S

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

23/12/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059192>