

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

Autorisert

- Gentamicin

Product identification

Legemidlets navn:

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

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

kalv

diende grisunge

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

- **diende grisunge**

- Slakt. 66 dag

Intravenøs bruk:

- **kalv**

- Slakt. 103 Døgngrad

- **diende grisunge**

- Slakt. 66 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01GB03

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

IT

Available in:

IT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Italian

Tilgjengelig bare i Italian

Tilgjengelig bare i Italian

Tilgjengelig bare i Italian

Tilgjengelig bare i Italian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

4/08/1981

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

1/01/2009

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/600000094002>