

AAGENT, 50 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για μοσχάρια και χοιρίδια στον πρώτο μήνα ζωής

Autorisert

- Gentamicin

Product identification

Legemidlets navn:

AAGENT, 50 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για μοσχάρια και χοιρίδια στον πρώτο μήνα ζωής

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

kalv

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
- grisunge
 - Slakt. 66 dag

Intravenøs bruk:

- kalv
 - Slakt. 103 dag
 - 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:

Kypros

Available in:

Kypros

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Greek

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

9/06/1989

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Godkjenningsnummer:

12314

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

9/06/1989

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/600000095747>