

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

Toegelaten

- Gentamicin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Kalveren

Biggen

---

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:****Intraveneus gebruik:**

- 

**Kalveren**

- Meat and offal. 192 day

- 

**Biggen**

- Meat and offal. 146 day

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Kalveren**

- Meat and offal. 192 day

- 

**Biggen**

- Meat and offal. 146 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01GB03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Italië

---

**Beschikbaar in:**

Italië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Fatro S.p.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

4/08/1981

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Fatro S.p.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

**Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Datum toelatingswijziging:**

1/01/2009

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.