

TRANSGRAM ORAL POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Dopuszczony

- Gentamicin sulfate
- Calcium acetate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

TRANSGRAM ORAL POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
47.21 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
666.67 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 20 day

-

Horse (mare)

- Milk. no withdrawal period

Voir rubrique « 3.1 - Espèces cibles » (Le médicament vétérinaire n'est pas destiné aux femelles laitières productrices de lait de consommation).

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01GB03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

France

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Virbac

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/11/1983

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

FC France S.A.S.

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/8813842 6/1983

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/11/2008

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.