

Aagent, 50mg/ml, Injekční roztok

Authorised

- Gentamicin

Product identification

Nome do medicamento:

Aagent, 50mg/ml, Injekční roztok

Substância ativa:

Disponível apenas em English

Espécies alvo:

Disponível apenas em български Español čeština dansk Deutsch eesti ελληνικά English français italiano latviešu lietuvių magyar Nederlands română slovenščina svenska íslenzkan norsk

Disponível apenas em български Español čeština dansk Deutsch eesti ελληνικά English français italiano latviešu lietuvių magyar Nederlands română svenska íslenzkan norsk

Disponível apenas em български Español čeština dansk Deutsch eesti ελληνικά English français italiano latviešu lietuvių magyar Nederlands română svenska íslenzkan norsk

Via de administração:

Via intravenosa

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
50.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Intravenous use:

• **Cattle (calf)**

- Meat and offal. no withdrawal period

Z důvodu akumulace gentamicinu v játrech, ledvinách a v místě injekčního podání, musí být zamezeno jakémukoli opakování léčby v průběhu ochranné lhůty.,

• **Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Intramuscular use:

• **Pig (piglet)**

- Meat and offal. no withdrawal period

Z důvodu akumulace gentamicinu v játrech, ledvinách a v místě injekčního podání, musí být zamezeno jakémukoli opakování léčby v průběhu ochranné lhůty.,

• **Cattle (calf)**

- Meat and offal. no withdrawal period

Z důvodu akumulace gentamicinu v játrech, ledvinách a v místě injekčního podání, musí být zamezeno jakémukoli opakování léčby v průběhu ochranné lhůty.,

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01GB03

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em čeština

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em English français italiano latviešu svenska íslenzkan norsk

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em English italiano

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

28/04/1993

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Número da autorização:

96/370/93-C

Data de alteração do estado de autorização:

28/04/1993

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059352>