

Aagent, 50mg/ml, Injekční roztok

Autorizat

- Gentamicin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Aagent, 50mg/ml, Injekční roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Cal

Purcei

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Vițel

- Carne și organe. 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.,

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period

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

Administrare intramusculară:

-

Purcei

- Carne și organe. 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.,

-

Vițel

- Carne și organe. 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.,

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01GB03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Cehă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

28/04/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/370/93-C

Data modificării statusului autorizației:

15/12/2017

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.