

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

Oprávněný

- Gentamicin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

##### **Pig (piglet)**

- Meat and offal. 66 day

#### Intravenózne použitie:

- 

##### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 103 day

- 

##### **Pig (piglet)**

- Meat and offal. 66 day

---

### Anatomiccko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01GB03

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Cyprus

---

**Dostupné v:**

Cyprus

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Grécky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Fatro S.p.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

9/06/1989

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Fatro S.p.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Číslo registrácie:**

12314

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

9/06/1989

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.