

# TRANSGRAM ORAL POUDDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Godkänd

- Gentamicin sulfate
- Calcium acetate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

TRANSGRAM ORAL POUDDRE POUR SOLUTION BUVABLE

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt (kalv)

Häst (sto)

### Administreringsväg:

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

47.21 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

666.67 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Läkemedelsform:**

Oralt pulver

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Oral användning:**

•

**Nöt (kalv)**

- Meat and offal. 20 dygn

•

**Häst (sto)**

- 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).

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01GB03

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Frankrike

---

**Tillgänglig i:**

Frankrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Virbac

---

**Godkännandedatum:**

28/11/1983

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

FC France S.A.S.

---

**Ansvarig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkännandenummer:**

FR/V/8813842 6/1983

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

28/11/2008

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.