

# Aagent, 50mg/ml, Injekční roztok

Godkänd

- Gentamicin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Aagent, 50mg/ml, Injekční roztok

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt (kalv)

Häst

Svin (smågris)

### Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

**Karenstid per administreringsväg:****Intravenös användning:**

- 

**Nöt (kalv)**

- 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.,

- 

**Häst**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

**Intramuskulär användning:**

- 

**Svin (smågris)**

- 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.,

- 

**Nöt (kalv)**

- 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.,

---

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

QJ01GB03

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Tjeckien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Fatro S.p.A.

---

**Godkännandedatum:**

28/04/1993

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkännandenummer:**

96/370/93-C

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

15/12/2017

---

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

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

### Märkningstext

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