

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

Godkänd

- Gentamicin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (kalv)

Svin (smågris)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös 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:

Intramuskulär användning:

-

Svin (smågris)

- Meat and offal. 66 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 103 dygn

-

Svin (smågris)

- Meat and offal. 66 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01GB03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Cypern

Tillgänglig i:

Cypern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på grekiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Godkännandedatum:

9/06/1989

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkännandenummer:

12314

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/06/1989

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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