

Kanamycine 25% pro inj., 250.000 I.E./ml oplossing voor injectie voor honden en katten.

Разрешен

- Kanamycin sulfate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Kanamycine 25% pro inj., 250.000 I.E./ml oplossing voor injectie voor honden en katten.

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

250000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

куче

-

котка

Подкожно приложение:

-

куче

-

котка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01GB04

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Dutch](#)

Налично само в [Dutch](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Alfasan Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

22/09/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Alfasan Nederland B.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 2798

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/07/2014

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057303>