

File downloaded on 2026-06-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000073137>

KANAMYSEL AD US.VET.

Разрешен

- Kanamycin sulfate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

KANAMYSEL AD US.VET.

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

теле

куче

овца

кон

котка

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
124.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 95 day

- Milk. 6 day

•

теле

- Meat and offal. 95 day

•

овца

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 95 day

•

кон

- Meat and offal. 95 day

- Milk. 6 day

•

свиня

- Meat and offal. 60 day

Подкожно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 95 day

- Milk. 6 day

-

теле

- Meat and offal. 95 day

-

овца

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 95 day

-

кон

- Meat and offal. 95 day

- Milk. 6 day

-

свиня

- Meat and offal. 60 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 95 day

- Milk. 6 day

-

теле

- Meat and offal. 95 day

-

овца

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 95 day

-

кон

- Meat and offal. 95 day

- Milk. 6 day

•

свиня

- Meat and offal. 60 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01GB04

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Дата на разрешение за търговия:

24/11/1997

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

6583131.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/06/2005

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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