

KANAMICINA FP 250 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, oi, capre, porci, găini, câini și pisici

Zugelassen

- Kanamycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

KANAMICINA FP 250 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, oi, capre, porci, găini, câini și pisici

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Schaf

Ziege

Henne

Hund

Katze

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 36 Stunde
- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Schaf

- Milch. 36 Stunde
- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 36 Stunde

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

Nu este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Milch. 36 Stunde

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

•

Schaf

- Milch. 36 Stunde

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

- Milch. 36 Stunde

•

Henne

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

NU este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01GB04

Abgaberegulierung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zulassungsdatum:

11/06/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

150291

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/11/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.