

File downloaded on 2026-04-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000091088>

KANACILL FORTIUS

Zugelassen

- Kanamycin sulfat

Produktidentifikation

Arzneimittel:

KANACILL FORTIUS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Huhn

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 64 Tag

Non somministrare il prodotto per via sottocutanea alle bovine da latte

- Milch. 108 Stunde

Non somministrare il prodotto per via sottocutanea alle bovine da latte

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 37 Tag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 64 Tag

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 64 Tag

Non somministrare il prodotto per via sottocutanea alle bovine da latte

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 37 Tag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 64 Tag

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

QJ01GB04

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Intervet Productions S.r.l.

Zulassungsdatum:

7/09/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.r.l.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/02/1996

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.