

File downloaded on 2026-06-29

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

KANAMYSEL AD US.VET.

Autorizado

- Kanamycin sulfate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

KANAMYSEL AD US.VET.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Terberos

Perros

Ovino

Caballos

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
124.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 95 Día

- Milk. 6 Día

•

Ternereros

- Meat and offal. 95 Día

•

Ovino

- Milk. 6 Día

- Meat and offal. 95 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 95 Día

- Milk. 6 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 60 Día

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. 95 Día

- Milk. 6 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 95 Día

-

Ovino

- Milk. 6 Día

- Meat and offal. 95 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 95 Día

- Milk. 6 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 60 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 95 Día

- Milk. 6 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 95 Día

-

Ovino

- Milk. 6 Día

- Meat and offal. 95 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 95 Día

- Milk. 6 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 60 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01GB04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

24/11/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6583131.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/06/2005

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.