

KANACILL FORTIUS

Autorizado

- Kanamycin sulfate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

KANACILL FORTIUS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Pollos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

150000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 64 Día

Non somministrare il prodotto per via sottocutanea alle bovine da latte

- Milk. 108 Hora(s)

Non somministrare il prodotto per via sottocutanea alle bovine da latte

-

Pollos

- Meat and offal. 37 Día

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Porcino

- Meat and offal. 64 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 64 Día

Non somministrare il prodotto per via sottocutanea alle bovine da latte

-

Pollos

- Meat and offal. 37 Día

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Porcino

- Meat and offal. 64 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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Productions S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

7/09/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Productions S.r.l.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/02/1996

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

Documentos

Combined File of all Documents

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