

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

Autorisé

- Kanamycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Mouton

Chèvre

Poulet (poule)

Chien

Chat

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Lait. 36 hour
- Viande et abats. 10 day

•

Porc

- Viande et abats. 10 day

•

Mouton

- Lait. 36 hour
- Viande et abats. 10 day

•

Chèvre

- Viande et abats. 10 day
- Lait. 36 hour

•

Poulet (poule)

- Viande et abats. 10 day

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

•

Cheval

- Viande et abats. 10 day

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Lait. 36 hour
- Viande et abats. 10 day

•

Porc

- Viande et abats. 10 day

•

Mouton

- Lait. 36 hour
- Viande et abats. 10 day

•

Chèvre

- Viande et abats. 10 day
- Lait. 36 hour

•

Poulet (poule)

- Viande et abats. 10 day

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

•

Cheval

- Viande et abats. 10 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01GB04

Conditions de délivrance:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Disponible en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/06/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

150291

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/11/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.