

Kanamycine 10% pro inj.,100.000 I.E./ml oplossing voor injectie voor honden en katten

Údaraithe

- Kanamycin

Product identification

Ainm an chógais:

Kanamycine 10% pro inj.,100.000 I.E./ml oplossing voor injectie voor honden en katten

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid ionmhatánach

Úsáid fho-chraicneach

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán le haghaidh insteallta

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid ionmhatánach:

- Dog
- Cat

Úsáid fho-chraicneach:

- Dog
 - Cat
-

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01GB04

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)
Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)
Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)
Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

22/09/1995

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Alfasan Nederland B.V.

An t-údarás atá freagrach:

Medicines Evaluation Board

Uimhir údaraithe:

REG NL 1576

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

15/07/2014

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

Documents

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057115>