

# KANACILL FORTIUS

Odobreno

- Kanamycin sulfate

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

KANACILL FORTIUS

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

150000.00 internacionalna jedinica / 1.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intramuskularno:

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 64 day

Non somministrare il prodotto per via sottocutanea alle bovine da latte

- Milk. 108 sat

Non somministrare il prodotto per via sottocutanea alle bovine da latte

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 37 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 64 day

### Supkutano:

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 64 day

Non somministrare il prodotto per via sottocutanea alle bovine da latte

-

## **Chicken**

- Meat and offal. 37 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

•

## **Pig**

- Meat and offal. 64 day

---

### **Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ01GB04

---

### **Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Status odobrenja:**

Važeće

---

### **Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Dostupan u:**

Italy

---

### **Opis paketa:**

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

---

## **Dodatne informacije**

### **Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

### **Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

---

### **Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

7/09/1995

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Nadležno tijelo:**

Ministry Of Health

---

**Broj odobrenja:**

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

19/02/1996

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.