

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

Heimilað

- Kanamycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Geit

Hænsn (hæna)

Hundur

Köttur

Hestur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 36 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 10 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 36 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 10 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 10 dagar
- Mjólk. 36 klukkustundir

-

Hænsn (hæna)

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

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

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 36 klukkustundir
 - Kjöt og innmatur. 10 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 36 klukkustundir
 - Kjöt og innmatur. 10 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 10 dagar
 - Mjólk. 36 klukkustundir

-

Hænsn (hæna)

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

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

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01GB04

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Fáanlegt í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/06/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

150291

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/11/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.