

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

Autorizzato

- Kanamycin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Ovino

Caprino

Pollo (gallina)

Cane

Gatto

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

250.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 36 ora

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

Ovino

- latte. 36 ora

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 36 ora

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 10 giorno

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

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 10 giorno

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- latte. 36 ora

- carni e frattaglie. 10 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 10 giorno

•

Ovino

- latte. 36 ora

- carni e frattaglie. 10 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 36 ora

•

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 10 giorno

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

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 10 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01GB04

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Disponibile in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/06/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

150291

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/11/2025

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.