

KANAMYSEL AD US.VET.

Autorizzato

- Kanamycin sulfate

Product identification

Denominazione del medicinale:

KANAMYSEL AD US.VET.

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Bovini (vitello)

Cane

Ovino

Cavallo

Gatto

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

124.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:****• bovini**

- carne e visceri. 95 giorno

- latte. 6 giorno

• Bovini (vitello)

- carne e visceri. 95 giorno

• Cane**• Ovino**

- latte. 6 giorno

- carne e visceri. 95 giorno

• Cavallo

- carne e visceri. 95 giorno

- latte. 6 giorno

• Gatto**• Suino**

- carne e visceri. 60 giorno

Uso sottocutaneo:**• bovini**

- carne e visceri. 95 giorno

- latte. 6 giorno

• Bovini (vitello)

- carne e visceri. 95 giorno

• Cane**• Ovino**

- latte. 6 giorno

- carne e visceri. 95 giorno

• Cavallo

- carne e visceri. 95 giorno

- latte. 6 giorno

- **Gatto**

- **Suino**

- carne e visceri. 60 giorno

Uso endovenoso:

- **bovini**

- carne e visceri. 95 giorno

- latte. 6 giorno

- **Bovini (vitello)**

- carne e visceri. 95 giorno

- **Cane**

- **Ovino**

- latte. 6 giorno

- carne e visceri. 95 giorno

- **Cavallo**

- carne e visceri. 95 giorno

- latte. 6 giorno

- **Gatto**

- **Suino**

- carne e visceri. 60 giorno

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

QJ01GB04

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Marketing authorisation date:

24/11/1997

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

6583131.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/06/2005

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073137>