

KANACILL FORTIUS

Autorizzato

- Kanamycin sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

KANACILL FORTIUS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

polli

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 64 giorno

Non somministrare il prodotto per via sottocutanea alle bovine da latte

- latte. 108 ora

Non somministrare il prodotto per via sottocutanea alle bovine da latte

-

polli

- carni e frattaglie. 37 giorno

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Suino

- carni e frattaglie. 64 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 64 giorno

Non somministrare il prodotto per via sottocutanea alle bovine da latte

-

polli

- carni e frattaglie. 37 giorno

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Suino

- carni e frattaglie. 64 giorno

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

QJ01GB04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

FLACONE vetro tipo II DA 250 ML

FLACONE vetro tipo II DA 500 ML

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Productions S.r.l.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/09/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet Productions S.r.l.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/02/1996

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti