

KANACILL FORTIUS

Autorizzato

- Kanamycin sulfate

Product identification

Denominazione del medicinale:

KANACILL FORTIUS

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

polli

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carne e visceri. 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

- carne e visceri. 37 giorno

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Suino

- carne e visceri. 64 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carne e visceri. 64 giorno

Non somministrare il prodotto per via sottocutanea alle bovine da latte

-

polli

- carne e visceri. 37 giorno

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Suino

- carne e visceri. 64 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:

Italia

Descrizione della confezione:

FLACONE vetro tipo II DA 250 ML

FLACONE vetro tipo II DA 500 ML

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

7/09/1995

Siti di produzione 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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091088>