

KANAMICINA FP 25%

Igaliotas

- Kanamycin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

KANAMICINA FP 25%

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Avis

Ožka

Višta

Šuo

Katė

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

250.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:**Leisti į raumenis:**

-

Galvijai

- Pienas. 36 hour
- Mėsa ir subproduktai. 10 day

-

Kiaulė

- Mėsa ir subproduktai. 10 day

-

Avis

- Pienas. 36 hour
- Mėsa ir subproduktai. 10 day

-

Ožka

- Mėsa ir subproduktai. 10 day
- Pienas. 36 hour

-

Višta

- Mėsa ir subproduktai. 10 day

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

-

Šuo

-

Katė

-

Žirgas

- Mēsa ir subproduktai. 10 day

Leisti po oda:

•

Galvijai

- Pienas. 36 hour

- Mēsa ir subproduktai. 10 day

•

Kiaulē

- Mēsa ir subproduktai. 10 day

•

Avis

- Pienas. 36 hour

- Mēsa ir subproduktai. 10 day

•

Ožka

- Mēsa ir subproduktai. 10 day

- Pienas. 36 hour

•

Višta

- Mēsa ir subproduktai. 10 day

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

•

Šuo

•

Katē

•

Žirgas

- Mēsa ir subproduktai. 10 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:
QJ01GB04

Tiekimo teisinis statusas:
Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:
Valid

Authorised in:
Ruminija

Available in:
Ruminija

Pakuotės aprašymas:
Pateikiama tik [Romanian](#)
Pateikiama tik [Romanian](#)
Pateikiama tik [Romanian](#)
Pateikiama tik [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:
Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:
Pateikiama tik [English](#)

Registruotojas:
Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:
11/06/2007

Serijos išleidimo gamybos vietos:
Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos pažymėjimo numeris:

150291

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/03/2022

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014046>