

File downloaded on 2026-06-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000073137>

# KANAMYSEL AD US.VET.

Autorisert

- Kanamycin sulfate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

KANAMYSEL AD US.VET.

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

kalv

hund

sau

hest

katt

gris

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
124.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 95 dag

- Melk. 6 dag

•

**kalv**

- Slakt. 95 dag

•

**sau**

- Melk. 6 dag

- Slakt. 95 dag

•

**hest**

- Slakt. 95 dag

- Melk. 6 dag

•

**gris**

- Slakt. 60 dag

**Subkutan bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 95 dag

- Melk. 6 dag

- 

**kalv**

- Slakt. 95 dag

- 

**sau**

- Melk. 6 dag

- Slakt. 95 dag

- 

**hest**

- Slakt. 95 dag

- Melk. 6 dag

- 

**gris**

- Slakt. 60 dag

**Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 95 dag

- Melk. 6 dag

- 

**kalv**

- Slakt. 95 dag

- 

**sau**

- Melk. 6 dag

- Slakt. 95 dag

- 

**hest**

- Slakt. 95 dag

- Melk. 6 dag

•

**gris**

- Slakt. 60 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01GB04

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

24/11/1997

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

6583131.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

23/06/2005

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.