

KANAMUCIL

Autorisert

- Acetylcysteine
- Kanamycin sulfate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

KANAMUCIL

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

slaktekylling

hund

geit

sau

katt

gris

hest

Administrasjonsvei:

Endotrakeopulmonal bruk

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intrauterin bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
7.50 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
7500000.00 internasjonalt(e) enhet(er) / 100.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Endotrakeopulmonal bruk:

-

storfe

- Slakt. 29 dag
- Melk. 6 dag

-

slaktekylling

- Slakt. 22 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

-

geit

- Slakt. 29 dag
- Melk. 6 dag

-

sau

- Slakt. 29 dag
- Melk. 6 dag

-

gris

- Slakt. 29 dag

•

hest

- Slakt. 29 dag

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Intramuskulær bruk:

•

storfe

- Slakt. 29 dag

- Melk. 6 dag

•

slaktekylling

- Slakt. 22 dag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

•

geit

- Slakt. 29 dag

- Slakt. 29 dag

•

sau

- Slakt. 29 dag

- Melk. 6 dag

•

gris

- Slakt. 29 dag

•

hest

- Slakt. 29 dag

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Subkutan bruk:

•

slaktekylling

- Slakt. 22 dag

Intrauterin bruk:

•

storfe

- Slakt. 29 dag

- Melk. 6 dag

•

slaktekylling

- Slakt. 22 dag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

•

geit

- Slakt. 29 dag

- Melk. 6 dag

•

sau

- Slakt. 29 dag

- Melk. 6 dag

•

gris

- Slakt. 29 dag

•

hest

- Slakt. 29 dag

Usø autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01RV01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Tilgjengelig i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Productions S.r.l.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/01/1987

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet Productions S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/09/1997

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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