

KANAMICINA FP 250 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, oi, capre, porci, găini, câini și pisici

Dopuszczony

- Kanamycin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

KANAMICINA FP 250 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, oi, capre, porci, găini, câini și pisici

Substanța czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Milk. 36 hour
- Meat and offal. 10 day

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

-

Sheep

- Milk. 36 hour

- Meat and offal. 10 day

-

Goat

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 36 hour

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 10 day

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

-

Horse

- Meat and offal. 10 day

Podanie podskórne:

-

Cattle

- Milk. 36 hour

- Meat and offal. 10 day

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

-

Sheep

- Milk. 36 hour
- Meat and offal. 10 day

-

Goat

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 36 hour

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 10 day

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

-

Horse

- Meat and offal. 10 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01GB04

Kategoria dostępności:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Romania

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski

Podmiot odpowiedzialny:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

11/06/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

150291

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/11/2025

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.