

File downloaded on 2026-04-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000073137>

KANAMYSEL AD US.VET.

Autorizat

- Kanamycin sulfate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

KANAMYSEL AD US.VET.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Vițel

Câine

Oaie

Cal

Pisică

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
124.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 95 zi

- Lapte. 6 zi

•

Vițel

- Carne și organe. 95 zi

•

Oaie

- Lapte. 6 zi

- Carne și organe. 95 zi

•

Cal

- Carne și organe. 95 zi

- Lapte. 6 zi

•

Porc

- Carne și organe. 60 zi

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. 95 zi

- Lapte. 6 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 95 zi

-

Oaie

- Lapte. 6 zi

- Carne și organe. 95 zi

-

Cal

- Carne și organe. 95 zi

- Lapte. 6 zi

-

Porc

- Carne și organe. 60 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 95 zi

- Lapte. 6 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 95 zi

-

Oaie

- Lapte. 6 zi

- Carne și organe. 95 zi

-

Cal

- Carne și organe. 95 zi

- Lapte. 6 zi

•

Porc

- Carne și organe. 60 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01GB04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Data autorizației de comercializare:

24/11/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6583131.00.00

Data modificării statusului autorizației:

23/06/2005

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.