

KANAMUCIL

Ima dovoljenje za promet

- Acetylcysteine
- Kanamycin sulfate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

KANAMUCIL

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

brojler

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Endotraheopulmonalna uporaba

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Intrauterina uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

7.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

7500000.00 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Endotraheopulmonalna uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 29 day

- Milk. 6 day

-

brojler

- Meat and offal. 22 day

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

-

Goat

- Meat and offal. 29 day
- Milk. 6 day

-

Sheep

- Meat and offal. 29 day
- Milk. 6 day

-

Pig

- Meat and offal. 29 day

-

Horse

- Meat and offal. 29 day

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

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 29 day
- Milk. 6 day

-

brojler

- Meat and offal. 22 day

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

-

Goat

- Meat and offal. 29 day
- Meat and offal. 29 day

-

Sheep

- Meat and offal. 29 day
- Milk. 6 day

•

Pig

- Meat and offal. 29 day

•

Horse

- Meat and offal. 29 day

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

Subkutana uporaba:

•

brojler

- Meat and offal. 22 day

Intrauterina uporaba:

•

govedo

- Meat and offal. 29 day
- Milk. 6 day

•

brojler

- Meat and offal. 22 day

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

•

Goat

- Meat and offal. 29 day
- Milk. 6 day

•

Sheep

- Meat and offal. 29 day

- Milk. 6 day

•

Pig

- Meat and offal. 29 day

•

Horse

- Meat and offal. 29 day

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01RV01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet Productions S.r.l.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

2/01/1987

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet Productions S.r.l.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

18/09/1997

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.