

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

Godkänd

- Kanamycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Får

Get

Tamhöns (höna)

Hund

Katt

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 36 timme
- Meat and offal. 10 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 10 dygn

-

Får

- Milk. 36 timme
- Meat and offal. 10 dygn

-

Get

- Meat and offal. 10 dygn
- Milk. 36 timme

-

Tamhöns (höna)

- Meat and offal. 10 dygn

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

-

Häst

- Meat and offal. 10 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. 36 timme

- Meat and offal. 10 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 10 dygn

-

Får

- Milk. 36 timme

- Meat and offal. 10 dygn

-

Get

- Meat and offal. 10 dygn

- Milk. 36 timme

-

Tamhöns (höna)

- Meat and offal. 10 dygn

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

-

Häst

- Meat and offal. 10 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01GB04

Receptstatus:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Rumänien

Tillgänglig i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Godkännandedatum:

11/06/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

150291

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/11/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.