

# STREPTOMYCIN/ANAFASIS (125+125) MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Разрешен

- Streptomycin sulfate
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

STREPTOMYCIN/ANAFASIS (125+125) MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

куче

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**котка**

- Not applicable. no withdrawal period

•

**куче**

- Not applicable. no withdrawal period

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01GA01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Португалски

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Anafasis Limited

---

**Дата на разрешение за търговия:**

18/09/1983

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

---

**Отговорен орган:**

National Organization For Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

80454/22-07-2022/K-0210201

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

21/07/2022

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)