

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

Autoriseret

- Streptomycin sulfate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Hund

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01GA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Anafasis Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

18/09/1983

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

80454/22-07-2022/K-0210201

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/07/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet