

# PENICILLIN-STREPTOMYCIN 20- 20/ANAFASIS ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Údaraithe

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Procaine hydrochloride

## Sainaitint táirge

### Ainm an chógais:

PENICILLIN-STREPTOMYCIN 20-20/ANAFASIS ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

### Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

### Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Bealach riarta:

Úsáid ionmhatánach

## Sonraí an táirge

### Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán le haghaidh insteallta

---

### Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

#### Úsáid ionmhatánach:

- 

#### Cat

- Not applicable. no withdrawal period

- 

#### Dog

- Not applicable. no withdrawal period

---

### An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01RA01

---

### Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stádas údaraithe:

Valid

---

### Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tuairisc ar an bpacáiste:**

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

---

**Faisnéis bhreise****Cineál teidlíochta:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Portuguese](#)

---

**Sealbhóir an údaraithe margaíochta:**

Anafasis Limited

---

**Dáta Údaraithe Margaíochta:**

28/11/1992

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

---

**An t-údarás atá freagrach:**

National Organization For Medicines

---

**Uimhir an údaraithe:**

79797/22-07-2022/K-0066001

---

**Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:**

21/07/2022

---

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)