

PENICILLIN-STREPTOMYCIN 20- 20/ANAFASIS ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Engedélyezett

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Procaine hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

PENICILLIN-STREPTOMYCIN 20-20/ANAFASIS ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

macska

kutya

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

- **macska**
- Not applicable. no withdrawal period
 - **kutya**
- Not applicable. no withdrawal period
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01RA01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Portuguese](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Anafasis Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

28/11/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

79797/22-07-2022/K-0066001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

21/07/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat