

PENICILLIN-STREPTOMYCIN 20-20/ANAFASIS ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Heimilað

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Procaine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PENICILLIN-STREPTOMYCIN 20-20/ANAFASIS ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Köttur

- Á ekki við. no withdrawal period

•

Hundur

- Á ekki við. no withdrawal period

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01RA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska Portuguese

Markaðsleyfishafi:

Anafasis Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

28/11/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

79797/22-07-2022/K-0066001

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/07/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet