

File downloaded on 2026-06-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000106220>

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

Registruotas

- Streptomycin sulfate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Katė

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

125.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

125.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

•

Katė

- Not applicable. no withdrawal period

•

Šuo

- Not applicable. no withdrawal period

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos

(ATCvet) kodas:

QJ01GA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Graikų

Pateikiama tik Graikų

Pateikiama tik Graikų

Pateikiama tik Graikų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Portugalų](#)

Registruotojas:

Anafasis Limited

Rinkodaros leidimo data:

18/09/1983

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

80454/22-07-2022/K-0210201

Registracijos statuso pasikeitimo data:

21/07/2022

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet