

PROSTAGLANDINE F2A/ANAFASIS 50MG/10ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Toegelaten

- Prostaglandin a1

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PROSTAGLANDINE F2A/ANAFASIS 50MG/10ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Zeugen
Koeien
Merries
Ooien
Teven

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
50.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Zeugen

- Not applicable. no withdrawal period

-

Koeien

- Not applicable. no withdrawal period

-

Merries

- Not applicable. no withdrawal period

-

Ooien

- Not applicable. no withdrawal period

-

Teven

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG02AD

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Anafasis Limited

Handelsvergunningsdatum:

17/11/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

88486/14-12-2015/K-0210301

Datum toelatingswijziging:

9/09/2020

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet