

KANAMYCIN/ANAFASIS 250MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Toegelaten

- Kanamycin sulfate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

KANAMYCIN/ANAFASIS 250MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Kat

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:
QJ01GB04

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](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

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:

8/01/1981

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

30551/14/05-06-2015/K-0210401

Datum toelatingswijziging:

13/07/2017

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