

PENICILLIN-STREPTOMYCIN 20-20/ANAFASIS ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Upoważniony

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Procaine hydrochloride

Product identification

Nazwa leku:

PENICILLIN-STREPTOMYCIN 20-20/ANAFASIS ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie domięśniowe:

- **Cat**

- Not applicable. no withdrawal period

- **Dog**

- Not applicable. no withdrawal period

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01RA01

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Anafasis Limited

Marketing authorisation date:

29/11/1992

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

79797/22-07-2022/K-0066001

Data zmiany statusu pozwolenia:

22/07/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106148>