

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

Dopuszczony

- Streptomycin sulfate
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

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

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie domięśniowe

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie domięśniowe:

- **Cat**  
- Not applicable. no withdrawal period
  - **Dog**  
- Not applicable. no withdrawal period
- 

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01GA01

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [portugalski](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Anafasis Limited

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

18/09/1983

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

National Organization For Medicines

---

### **Numer pozwolenia:**

80454/22-07-2022/K-0210201

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

21/07/2022

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)