

PENICILLIN-STREPTOMYCIN 20-20/ANAFASIS ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Procaine hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PENICILLIN-STREPTOMYCIN 20-20/ANAFASIS ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

200000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Pisică

- Nu se aplică. no withdrawal period

-

Câine

- Nu se aplică. no withdrawal period

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Anafasis Limited

Data autorizației de comercializare:

28/11/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

79797/22-07-2022/K-0066001

Data modificării statusului autorizației:

21/07/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet