

PROSTAGLANDINE F2A/ANAFASIS 50MG/10ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Godkänd

- Prostaglandin a1

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PROSTAGLANDINE F2A/ANAFASIS 50MG/10ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin (sugga)

Nöt (ko)

Häst (sto)

Får (tacka)

Hund (tik)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Svin (sugga)

- Not applicable. no withdrawal period

-

Nöt (ko)

- Not applicable. no withdrawal period

-

Häst (sto)

- Not applicable. no withdrawal period

-

Får (tacka)

- Not applicable. no withdrawal period

-

Hund (tik)

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QG02AD

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på grekiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska portugisiska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Anafasis Limited

Godkännandedatum:

17/11/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

88486/14-12-2015/K-0210301

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/09/2020

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet