

File downloaded on 2026-04-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000055110>

Nafpenzal DC, intramammaarsuspensioon veistele

Разрешен

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nafpenzal DC, intramammaarsuspensioon veistele

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в сухостоен период

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски
100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски
300.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

•

крава в сухостоеен период

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 36 hour

Piimale: 36 tundi, kui kinnisperiood kestab rohkem kui 6 nädalat. 6 nädalat + 36 h, kui kinnisperiood on lühem kui 6 nädalat.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RC23

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Естонски

Налично само в Естонски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

5/02/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на разрешението за търговия:

1189

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/02/2004

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.