

Nafpenzal DC, Intramamární suspenze

Разрешен

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nafpenzal DC, Intramamární suspenze

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Апликатор

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

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

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

•

крава

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 39 day

po léčbě, v případě délky zaprahlosti kratší nebo rovné 35 dnům.

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 Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Наличен в:

Czechia

Описание на опаковката:

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

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:

29/04/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

96/330/92-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/06/2011

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.

Листовка

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

Данни върху опаковката

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