

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Разрешен

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Nafcillin sodium monohydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в сухостоеен период

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

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

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

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

Фармацевтична форма:

Интрамамарна маз

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

крава в сухостоен период

- Meat and offal. 14 day

1 Euterinjektor (100 mg Nafcillin + 300 mg Procain-Benzylpenicillin + 100 mg Dihydrostreptomycin) pro Euterviertel einmalig in alle 4 Viertel

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RC22

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 Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Austria

Описание на опаковката:

Налично само в Немски

Налично само в Немски

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 Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Ges.m.b.H.

Дата на разрешение за търговия:

6/10/1983

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

17427

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/10/1983

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

Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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.