

# NAFPENZAL ASCIUTTA

Разрешен

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

NAFPENZAL ASCIUTTA

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

овца

---

**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 маз

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамамарно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 16 day

Усо non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Усо non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

- Milk. 48 hour

Усо non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Усо non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

•

**овца**

- Meat and offal. 35 day

Усо non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Усо non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

- Milk. 108 hour

Усо non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Усо non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) 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:**

Italy

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

---

## 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:**

14/03/1994

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

14/03/1994

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

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