

Nafpenzal dc, suspensão intramamária para bovinos e ovinos

Неразрешен

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine
- Nafcillin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nafpenzal dc, suspensão intramamária para bovinos e ovinos

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

овца в сухостоен период

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

•

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 16 day

Os animais não devem ser abatidos para consumo humano durante o tratamento

- Milk. 42 day

Intervalo no tratamento-parto > 42 dias = 48 horas após o parto. Intervalo no tratamento-parto ≤ 42 dias = 44 dias após o tratamento.

•

овца в сухостоен период

- Meat and offal. 28 day

Os animais não devem ser abatidos para consumo humano durante o tratamento

- Milk. 3 month

Intervalo no tratamento-parto ≥ 3 meses = 6 dias após o parto. Intervalo no tratamento-parto < 3 meses = 14 dias após o parto.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RC23

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Revoked

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Portuguese](#)

Налично само в [Portuguese](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

MSD Animal Health Lda.

Дата на разрешение за търговия:

10/09/1990

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

1248/01/19NFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/02/2024

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097923>