

NAFPENZAL ASCIUTTA

Registrováno

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

Identifikace přípravku

Název léčiva:

NAFPENZAL ASCIUTTA

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Dostupné pouze v [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Léková forma:

Intramamární mast

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

•

Skot

- Maso. 16 day

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

- Mléko. 48 hour

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

•

Ovce

- Maso. 35 day

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

- Mléko. 108 hour

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

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ51RC22

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Dostupné v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [Italian](#)

Dostupné pouze v [Italian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

14/03/1994

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

14/03/1994

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.