

Nafpenzal DC 100 mg suspension intramammaire

Registrováno

- Nafcillin sodium
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Nafpenzal DC 100 mg suspension intramammaire

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

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 suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

•

Cattle (dairy cattle)

- Maso. 5 day

- Milk. no withdrawal period

Treatment to calving interval \geq 46 days: 48 hours; Treatment to calving interval $<$ 46 days: 46 days after treatment

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

QJ51RC23

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lucembursko

Dostupné v:

Lucembursko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

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:

1/08/1972

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International GmbH

Příslušný orgán:

Ministry Of Health And Social Security

Registrační číslo:

V 817/02/11/0746

Datum změny stavu registrace:

1/01/2000

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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