

NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

Registrováno

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (kráva)

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

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [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:

•

Skot (kráva)

- Maso. 14 day

- Mléko. 48 day

47,5 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 46 jours.

- Mléko. 36 hour

36 heures après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 46 jours.

•

Sheep (ewe)

- Maso. 28 day

- Mléko. 14 day

14 jours après agnelage pour une période de tarissement inférieure à 3 mois.

- Mléko. 6 day

6 jours après agnelage quand la période de tarissement est supérieure ou égale à 3 mois.

•

Goat (adult female)

- Maso. 28 day

- Mléko. 14 day

14 jours après la mise bas quand la période de tarissement est inférieure à 40 jours.

- Mléko. 10 day

10 jours après la mise bas quand la période de tarissement est supérieure à 40 jours.

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

QJ51RC23

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Dostupné v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet

Datum registrace:

2/02/1990

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/5170868 1/1990

Datum změny stavu registrace:

2/02/2010

Informace o nežádoucích 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.

Package Leaflet and Labelling

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