

NAFPENZAL ASCIUTTA

Autoriseret

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

NAFPENZAL ASCIUTTA

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Lægemiddelform:

Intramammær salve

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramammær anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 16 dag

Usø autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Usø 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

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

•

Får

- Meat and offal. 35 dag

Usø autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Usø 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

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ51RC22

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Italy

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

14/03/1994

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/03/1994

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.