

NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

Autoriseret

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ko

Moderfår

Udvokset hunded

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 suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramammær anvendelse:

-

Ko

- Meat and offal. 14 dag

- Milk. 48 dag

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

- Milk. 36 hour

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

-

Moderfår

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 14 dag

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

- Milk. 6 dag

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

•

Udvokset hunged

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 14 dag

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

- Milk. 10 dag

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ51RC23

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:

France

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet

Dato for markedsføringstilladelse:

2/02/1990

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/5170868 1/1990

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/02/2010

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Package Leaflet and Labelling

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