

Nafpenzal DC, intramammaarsuspensioon veistele

Zugelassen

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nafpenzal DC, intramammaarsuspensioon veistele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh, trockenstehend

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch
300.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

•

Kuh, trockenstehend

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Milch. 36 Stunde

Piimale: 36 tundi, kui kinnisperiood kestab rohkem kui 6 nädalat. 6 nädalat + 36 h, kui kinnisperiood on lühem kui 6 nädalat.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51RC23

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

5/02/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1189

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/02/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.