

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Zugelassen

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Nafcillin sodium monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

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
125.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

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

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

Darreichungsform:

Salbe zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Kuh, trockenstehend

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

1 Euterinjektor (100 mg Nafcillin + 300 mg Procain-Benzylpenicillin + 100 mg Dihydrostreptomycin) pro Euterviertel einmalig in alle 4 Viertel

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

QJ51RC22

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

20 Injektoren zu 3 g im Sachet und 20 Reinigungstüchern
4 Injektoren zu 3 g im Sachet und 4 Reinigungstüchern

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Ges.m.b.H.

Zulassungsdatum:

6/10/1983

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

17427

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/10/1983

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung