

NAFPENZAL ASCIUTTA

Zugelassen

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NAFPENZAL ASCIUTTA

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

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:

Salbe zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

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

- Milch. 48 Stunde

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

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

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

- Milch. 108 Stunde

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

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:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

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:

14/03/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/03/1994

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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