

Nafpenzal DC suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Nafcillin sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nafpenzal DC suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

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](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

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

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

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Kuh, trockenstehend

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

Pienam: ārstēšanas-dzemdību intervāls \geq 42 dienas: 36 stundas pēc dzemdībām
ārstēšanas-dzemdību intervāls $<$ 42 dienas: piens jāpārbauda uz antibiotiku atliekām
pirms piegādes.

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:

Lettland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

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 International B.V.

Zulassungsdatum:

14/10/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/NRP/93/0034

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/10/1993

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.