

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Εξουσιοδοτημένο

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Nafcillin sodium monohydrate

Product identification

Ονομασία φαρμάκου:

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Αγελάδα σε ξηρή περίοδο

Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
109.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστική αλοιφή

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομαστική οδός:

• **Αγελάδα σε ξηρή περίοδο**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

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

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ51RC22

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet Ges.m.b.H.

Marketing authorisation date:

6/10/1983

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Αρμόδια αρχή:

Austrian Agency For Health And Food Safety Limited

Αριθμός άδειας:

17427

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

28/05/2006

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

Documents

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083561>