

NAFPENZAL DC

Εγκεκριμένο

- Benzylpenicillin procaine
- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

NAFPENZAL DC

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Αίγα

Πρόβατο

Αγελάδα γαλακτοπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

300.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστικό εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομαστική οδός:

•

Αίγα

- Meat and offal. 35 Ημέρα
- Γάλα. 9 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 35 Ημέρα
- Γάλα. 90 Ημέρα

•

Αγελάδα γαλακτοπαραγωγής

- Meat and offal. 48 Ώρα
 - Meat and offal. 16 Ημέρα
-

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ51RC

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Κύπρος

Περιγραφή συσκευασίας:

Κυτίο με 1 φακελάκι των 20 προγεμισμένων συριγγών των 3g και 20 πετσέτες καθαρισμού.-Σύριγγα από χαμηλής πυκνότητας πολυαιθυλένιο -φακελάκι από polyethelene terephthalte /

Κυτίο με 1 φακελάκι των 4 προγεμισμένων συριγγών των 3g και 4 πετσέτες καθαρισμού .Κυτίο με 1 φακελάκι των 20 προγεμισμένων συριγγών των 3g και 20 πετσέτες καθαρισμού.-Σύριγγα από χαμηλής πυκνότητας πολυαιθυλένιο -φακελάκι από polyethelene terephthalte /

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/04/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Αρμόδια αρχή:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Αριθμός έγκρισης:

CY00072V

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

10/06/2017

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος