

Nafpenzal DC intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok (kravy v období státia na sucho)

Autorizado

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylopenicillin procaine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nafpenzal DC intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok (kravy v období státia na sucho)

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)
300000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas en secado

- Meat and offal. 14 Día
- Milk. no withdrawal period

36 hours after calving. The product must be applied at least 42 days before calving. If the cow calves before the end of the 42-day period, the remaining days must be added to the 36-hour withdrawal period for milk. At the same time, in such a case, it is necessary to check the presence of residues in the milk.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51RC23

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

29/04/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/330/92-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/04/1992

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.