

NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

Autorizado

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Ovejas

Cabras

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

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 48 Día

47,5 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 46 jours.

- Milk. 36 Hora(s)

36 heures après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 46 jours.

-

Ovejas

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 14 Día

14 jours après agnelage pour une période de tarissement inférieure à 3 mois.

- Milk. 6 Día

6 jours après agnelage quand la période de tarissement est supérieure ou égale à 3 mois.

-

Cabras

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 14 Día

14 jours après la mise bas quand la période de tarissement est inférieure à 40 jours.

- Milk. 10 Día

10 jours après la mise bas quand la période de tarissement est supérieure à 40 jours.

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:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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

Fecha de autorización de comercialización:

2/02/1990

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/5170868 1/1990

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/02/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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