

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

Volitatud

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis (kinnislehm)

Manustamisviis:

Intramammaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English
100.00 milligram(s) / 1.00 Süstel

Termini tõlkekeel(ed) English
100.00 milligram(s) / 1.00 Süstel

Termini tõlkekeel(ed) English
300000.00 international unit(s) / 1.00 Süstel

Ravimvorm:

Intramammaarsuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramammaarne:

-

veis (kinnislehm)

- liha ja söödavad koed. 14 day
- piim. 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.

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ51RC23

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Slovakkia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Slovak](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Slovak](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

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

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Müügiloa kuupäev:

29/04/1992

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International B.V.

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Müügiloa number:

96/330/92-S

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

29/04/1992

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.