

Nafpenzal DC 100 mg suspension intramammaire

Myönnetty

- Nafcillin sodium
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Nafpenzal DC 100 mg suspension intramammaire

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Saatavissa vain kielillä [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

•

Cattle (dairy cattle)

- Meat and offal. 5 day

- Milk. no withdrawal period

Treatment to calving interval \geq 46 days: 48 hours; Treatment to calving interval < 46 days: 46 days after treatment

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51RC23

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Luxembourg

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

1/08/1972

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International GmbH

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health And Social Security

Myyntilupanumero:

V 817/02/11/0746

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/01/2000

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.