

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

Autorisé

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache au tarissement)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais
300000.00 international unit(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovin (vache au tarissement)

- Viande et abats. 14 day
- Lait. 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.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51RC23

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/04/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/330/92-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/04/1992

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.