

NAFPENZAL ASCIUTTA

Autorisé

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NAFPENZAL ASCIUTTA

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance active / 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](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Pommade intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 16 day

Usò non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Usò non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

- Lait. 48 hour

Usò non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Usò non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

•

Mouton

- Viande et abats. 35 day

Usò non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Usò non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

- Lait. 108 hour

Usò non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Usò non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

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

QJ51RC22

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/03/1994

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

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/03/1994

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090827>