

Nafpenzal dc, suspensão intramamária para bovinos e ovinos

Non
autorisé

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine
- Nafcillin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nafpenzal dc, suspensão intramamária para bovinos e ovinos

Substance(s) active(s):

Disponível unicamente en [Anglais](#)

Disponível unicamente en [Anglais](#)

Disponível unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins (vaches laitières au tarissement)

Mouton (brebis 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
300.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

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

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovins (vaches laitières au tarissement)

- Viande et abats. 16 day

Os animais não devem ser abatidos para consumo humano durante o tratamento

- Lait. 42 day

Intervalo no tratamento-parto > 42 dias = 48 horas após o parto. Intervalo no tratamento-parto ≤ 42 dias = 44 dias após o tratamento.

-

Mouton (brebis au tarissement)

- Viande et abats. 28 day

Os animais não devem ser abatidos para consumo humano durante o tratamento

- Lait. 3 month

Intervalo no tratamento-parto ≥ 3 meses = 6 dias após o parto. Intervalo no tratamento-parto < 3 meses = 14 dias após o parto.

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

QJ51RC23

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Retiré

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

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:

MSD Animal Health Lda.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/09/1990

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

1248/01/19NFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/02/2024

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.