

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

Údaraithe

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

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

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid ionmhamach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Steallaire

Ar fáil ach amháin i [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Steallaire

Ar fáil ach amháin i [English](#)

300000.00 international unit(s) / 1.00 Steallaire

Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán ionmhamach

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid ionmhamach:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 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.

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ51RC23

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Intervet International B.V.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

29/04/1992

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Intervet International B.V.

An t-údarás atá freagrach:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Uimhir an údaráithe:

96/330/92-S

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

29/04/1992

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.