

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Odobreno

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Nafcillin sodium monohydrate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramamarno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
125.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski
300.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski
109.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Farmaceutski oblik:

Intramamarna mast

Karencija prema putu aplikacije:

Intramamarno:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 14 day

1 Euterinjektor (100 mg Nafcillin + 300 mg Procain-Benzylpenicillin + 100 mg Dihydrostreptomycin) pro Euterviertel einmalig in alle 4 Viertel

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51RC22

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Austria

Opis paketa:

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet Ges.m.b.H.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

6/10/1983

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Broj odobrenja:

17427

Datum promjene statusa odobrenja:

6/10/1983

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.