

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Engedélyezett

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate
- Nafcillin sodium monohydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szárazonálló tehén

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)
109.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Gyógyszerforma:

Intramammális kenőcs

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramammalis alkalmazás:**

-

szárazonálló tehén

- Meat and offal. 14 day

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51RC22

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet Ges.m.b.H.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

6/10/1983

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Engedély száma:

17427

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/10/1983

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.