

Nafpenzal dc, suspensão intramamária para bovinos e ovinos

Nem engedélyezett

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine
- Nafcillin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Nafpenzal dc, suspensão intramamária para bovinos e ovinos

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)
szárazonálló juh

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Gyógyszerforma:

Intramammális szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramammális alkalmazás:

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 16 day

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

- Milk. 42 day

Intervalo no tratamento-parto > 42 dias = 48 horas após o parto. Intervalo no tratamento-parto $\leq$ 42 dias = 44 dias após o tratamento.

-

szárazonálló juh

- Meat and offal. 28 day

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

- Milk. 3 month

Intervalo no tratamento-parto $\geq$ 3 meses = 6 dias após o parto. Intervalo no tratamento-parto < 3 meses = 14 dias após o parto.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51RC23

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Revoked

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 [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

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](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

MSD Animal Health Lda.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

10/09/1990

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Directorate General For Food And Veterinary

Engedély száma:

1248/01/19NFVPT

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

9/02/2024

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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