

Nafpenzal DC 100 mg suspension intramammaire

Engedélyezett

- Nafcillin sodium
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Nafpenzal DC 100 mg suspension intramammaire

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tejhasznú szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

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

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

Gyógyszerforma:

Intramammális szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramammális alkalmazás:

•

tejhasznú szarvasmarha

- Meat and offal. 5 day
- Milk. no withdrawal period

Treatment to calving interval \geq 46 days: 48 hours; Treatment to calving interval $<$ 46 days: 46 days after treatment

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:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Elérhető:

Luxembourg

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

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:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/08/1972

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International GmbH

Felelős hatóság:

Ministry Of Health And Social Security

Engedély száma:

V 817/02/11/0746

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/01/2000

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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