

Nafpenzal DC 300/100/100 mg/fecskendő intramammális kenőcs szárazonálló tehenek részére

Engedélyezett

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Nafpenzal DC 300/100/100 mg/fecskendő intramammális kenőcs szárazonálló tehenek részére

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramammális 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 kenőcs

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramammális alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 43 day

- Meat and offal. 40 day

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:

Hungary

Csomagolás leírása:

4 db polietilén fecskendő műanyag zacskóban, 4 db törülőkendővel, papírdobozban.
20 db polietilén fecskendő műanyag zacskóban, 20 db törülőkendővel, papírdobozban.

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

23/04/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/04/2004

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Betegtájékoztató