

NAFPENZAL T

Felhatalmazott

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Product identification

Készítmény neve:

NAFPENZAL T

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

tehén

anyajuh

kifejlett nőstény kecske

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Product details

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

Withdrawal period by route of administration:

Intramammális alkalmazás:

• **tehén**

- Milk. 48 day

36 heures après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 46 jours. 47,5 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 46 jours.

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 36 hour

36 heures après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 46 jours. 47,5 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 46 jours.

• **anyajuh**

- Milk. 14 day

6 jours après agnelage quand la période de tarissement est supérieure ou égale à 3 mois. 14 jours après agnelage pour une période de tarissement inférieure à 3 mois.

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 6 day

6 jours après agnelage quand la période de tarissement est supérieure ou égale à 3 mois. 14 jours après agnelage pour une période de tarissement inférieure à 3 mois.

• **kifejlett nőstény kecske**

- Milk. 14 day

10 jours après la mise bas quand la période de tarissement est supérieure à 40 jours. 14 jours après la mise bas quand la période de tarissement est inférieure à 40 jours.

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 10 day

10 jours après la mise bas quand la période de tarissement est supérieure à 40 jours.
14 jours après la mise bas quand la période de tarissement est inférieure à 40 jours.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51RC22

Szállítás jogállása:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet

Marketing authorisation date:

2/02/1990

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Felelős hatóság:

National Veterinary Medicines Agency

Engedély száma:

FR/V/5170868 1/1990

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

2/02/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Alkalmazási előírás

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032116>