

Nafpenzal 3D, suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Viðurkennt

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Nafpenzal 3D, suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins fánlegt í [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins fánlegt í [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

• **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

- Mjólk. 48 dagar 48 na toediening bij een droogstand korter dan 46 dagen.

- Mjólk. 2 dagar

2 dagen na afkalven bij een droogstand gelijk aan of langer dan 46 dagen.

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51RC23

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [Dutch](#)

Aðeins fánlegt í [Dutch](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

12/05/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 9705

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/02/2016

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059367>