

NAFPENZAL ASCIUTTA

Heimilað

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NAFPENZAL ASCIUTTA

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins fáanlegt í enska

300.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, smyrslí

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Uso non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

- Mjólk. 48 klukkustundir

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Uso non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 35 dagar

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Uso non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

- Mjólk. 108 klukkustundir

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Uso non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

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

QJ51RC22

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

14/03/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/03/1994

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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