

NAFPENZAL DC

(300+100+100)MG/3G

ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Heimilað

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Nafcillin sodium monohydrate
- Benzylpenicillin procaine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NAFPENZAL DC (300+100+100)MG/3G ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Geit

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, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 35 dagar

- Mjólk. 9 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

- Mjólk. 48 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 35 dagar

- Mjólk. 5 dagar

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

QJ51GA90

QJ51RC

QJ51RC22

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Fáanlegt í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska Portuguese

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

23/02/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

18132/09-03-2009/K-0112802

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/07/2020

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