

NAFPENZAL ASCIUTTA

Autorizzato

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Denominazione del medicinale:

NAFPENZAL ASCIUTTA

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Pomata intramammaria

Withdrawal period by route of administration:

Per uso intramammario:

-

bovini

- carni e frattaglie. 16 giorno

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

- latte. 48 ora

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

-

Ovino

- carni e frattaglie. 35 giorno

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

- latte. 108 ora

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51RC22

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Descrizione della confezione:

20 SIRINGHE E 20 SALVIETTE DETERGENTI
4 SIRINGHE E 4 SALVIETTE DETERGENTI

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

14/03/1994

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/03/1994

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090827>