

Nafpenzal dc, suspensão intramamária para bovinos e ovinos

Non
autorizzato

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine
- Nafcillin

Product identification

Denominazione del medicinale:

Nafpenzal dc, suspensão intramamária para bovinos e ovinos

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca da latte in asciutta)

Ovino (pecora in asciutta)

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](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Withdrawal period by route of administration:

Per uso intramammario:

•

Bovini (vacca da latte in asciutta)

- carne e visceri. 16 giorno

Os animais não devem ser abatidos para consumo humano durante o tratamento

- latte. 42 giorno

Intervalo no tratamento-parto > 42 dias = 48 horas após o parto. Intervalo no tratamento-parto ≤ 42 dias = 44 dias após o tratamento.

•

Ovino (pecora in asciutta)

- carne e visceri. 28 giorno

Os animais não devem ser abatidos para consumo humano durante o tratamento

- latte. 3 mese

Intervalo no tratamento-parto ≥ 3 meses = 6 dias após o parto. Intervalo no tratamento-parto < 3 meses = 14 dias após o parto.

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

QJ51RC23

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Revocato

Authorised in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

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:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

10/09/1990

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1248/01/19NFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/02/2024

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097923>