

NAFPENZAL DC

Neautorizuotas

- Nafcillin sodium
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Vaisto pavadinimas:

NAFPENZAL DC

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Karvė

Avis

Suaugusi ožka (patelė)

Naudojimo būdas:

Naudoti į tešmenį

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Švirkštas

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

Withdrawal period by route of administration:

Naudoti į tešmenį:

• **Karvė**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 2 day

• **Avis**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 6 day

• **Suaugusi ožka (patelė)**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 6 day

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QJ51RC23

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

19/08/2010

Serijos išleidimo gamybos vietos:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos pažymėjimo numeris:

160341

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/03/2024

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014110>