

NAFPENZAL ASCIUTTA

Registruotas

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

NAFPENZAL ASCIUTTA

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Naudojimo būdas:

Švirkšti į tešmenį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik Anglų

300.00 miligramai / 1.00 Švirkštas

Vaisto forma:

Intramaminis tepalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Švirkšti į tešmenį:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

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

- Pienas. 48 valandos

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

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 35 d.

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

- Pienas. 108 valandos

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

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

QJ51RC22

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Italy

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

14/03/1994

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

14/03/1994

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

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