

NAFPENZAL ASCIUTTA

Igaliotas

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Vaisto pavadinimas:

NAFPENZAL ASCIUTTA

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

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:

Intramaminis tepalas

Withdrawal period by route of administration:

Naudoti į tešmenį:

•

Galvijai

- Meat and offal. 16 day

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

- Milk. 48 hour

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

•

Avis

- Meat and offal. 35 day

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

- Milk. 108 hour

Usò non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Usò 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:

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

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

14/03/1994

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos pažymėjimo numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

14/03/1994

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

Documents

Combined File of all Documents

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

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