

NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

Registruotas

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Karvė

Avis (patelė)

Suaugusi ožka (patelė)

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:

Intramaminė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Švirkšti į tešmenį:

-

Karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

- Pienas. 48 d.

47,5 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 46 jours.

- Pienas. 36 valandos

36 heures après le vèlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 46 jours.

-

Avis (patelė)

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

- Pienas. 14 d.

14 jours après agnelage pour une période de tarissement inférieure à 3 mois.

- Pienas. 6 d.

6 jours après agnelage quand la période de tarissement est supérieure ou égale à 3 mois.

•

Suaugusi ožka (patelė)

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

- Pienas. 14 d.

14 jours après la mise bas quand la période de tarissement est inférieure à 40 jours.

- Pienas. 10 d.

10 jours après la mise bas quand la période de tarissement est supérieure à 40 jours.

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

QJ51RC23

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:

France

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet

Rinkodaros leidimo data:

2/02/1990

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/5170868 1/1990

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/02/2010

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

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