

Nafpenzal DC Intramammary Suspension

Mhux
awtorizzat

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Nafcillin sodium

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Nafpenzal DC Intramammary Suspension

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
116.81 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
105.31 milligram(s) / 1.00 Syringe

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**Użu intramammarju:**

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 48 hour

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51RC23

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Tagħrif addizzjonali**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet (Ireland) Limited

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

1/10/1987

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Intervet International B.V.

Awtorità responsabbli:

Health Products Regulatory Authority

Numru tal-awtorizzazzjoni:

VPA10996/074/001

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

1/09/2023

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f' din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b' lingwa oħra hawn taħt.