

Nafpenzal MC intramammárna suspenzia

Autorisert

- Benzylpenicillin sodium
- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin

Product identification

Legemidlets navn:

Nafpenzal MC intramammárna suspenzia

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

lakterende ku

Administrering:

Intramammær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

300000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Sprøyte

Tilgjengelig bare i [English](#)

100.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Tilgjengelig bare i English
100.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammæ, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Intramammær bruk:

• **lakterende ku**

- Slakt. 7 dag
 - Melk. 108 time
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51RC23

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

SI

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Slovak

Tilgjengelig bare i Slovak

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

26/03/1992

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighet:

USKVBL

Godkjenningsnummer:

96/251/92-S

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

26/03/1992

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046269>