

Nafpenzal 3D, suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Toegelaten

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nafpenzal 3D, suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 15 day
- Milk. 48 day 48 na toediening bij een droogstand korter dan 46 dagen.
- Milk. 2 day

2 dagen na afkalven bij een droogstand gelijk aan of langer dan 46 dagen.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51RC23

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Beschikbaar in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Polyethyleen injector(en) à 3 gram verpakt in een sachet gemaakt van aluminium kunststof laminaat en een papieren tepeldoekje

20 x Polyethyleen injector(en) à 3 gram verpakt in een sachet gemaakt van aluminium kunststof laminaat en een papieren tepeldoekje

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

12/05/2006

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 9705

Datum toelatingswijziging:

11/02/2016

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents