

Nafpenzal T Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder (trockenstehende Milchkühe)

Toegelaten

- Nafcillin sodium monohydrate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nafpenzal T Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder (trockenstehende Milchkühe)

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
121.95 milligram(s) / 1.00 Applicator

Alleen beschikbaar in Engels
300.00 milligram(s) / 1.00 Applicator

Alleen beschikbaar in Engels
134.23 milligram(s) / 1.00 Applicator

Farmaceutische vorm:

Zalf voor intramammair gebruik

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Rund

- Milk. 5 day

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

- Meat and offal. 17 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51RC22

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Deutschland GmbH

Handelsvergunningsdatum:

25/10/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

6830405.00.00

Datum toelatingswijziging:

25/10/2004

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

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.