

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Toegelaten

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate
- Nafcillin sodium monohydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Droogstaande koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

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

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

Farmaceutische vorm:

Zalf voor intramammair gebruik

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Droogstaande koeien

- Meat and offal. 14 day

1 Euterinjector (100 mg Nafcillin + 300 mg Procain-Benzylpenicillin + 100 mg Dihydrostreptomycin) pro Euterviertel einmalig in alle 4 Viertel

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:

Oostenrijk

Beschikbaar in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

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 Ges.m.b.H.

Handelsvergunningsdatum:

6/10/1983

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

17427

Datum toelatingswijziging:

6/10/1983

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

Documenten

Bijsluiters

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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