

Nafpenzal dc, suspensão intramamária para bovinos e ovinos

Niet
gemachtigd

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine
- Nafcillin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nafpenzal dc, suspensão intramamária para bovinos e ovinos

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#)
[Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Norwegian](#)

Droogstaande ooien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

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

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

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 16 day

Os animais não devem ser abatidos para consumo humano durante o tratamento

- Milk. 42 day

Intervalo no tratamento-parto > 42 dias = 48 horas após o parto. Intervalo no tratamento-parto $\leq$ 42 dias = 44 dias após o tratamento.

-

Droogstaande ooien

- Meat and offal. 28 day

Os animais não devem ser abatidos para consumo humano durante o tratamento

- Milk. 3 month

Intervalo no tratamento-parto $\geq$ 3 meses = 6 dias após o parto. Intervalo no tratamento-parto < 3 meses = 14 dias após o parto.

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:

Revoked

Toegelaten in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

MSD Animal Health Lda.

Handelsvergunningsdatum:

10/09/1990

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

1248/01/19NFVPT

Datum toelatingswijziging:

9/02/2024

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). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.