

NAFPENZAL DC

Ikke autorisert

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NAFPENZAL DC

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku

sau

voksen hunngeist

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i Engelsk
300.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammarie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

•

ku

- Slakt. 14 dag

- Melk. 2 dag

•

sau

- Slakt. 21 dag

- Melk. 6 dag

•

voksen hunngeit

- Slakt. 21 dag

- Melk. 6 dag

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QJ51RC23

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/08/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

160341

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/03/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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