

Nafpenzal DC, intramammaarsuspensioon veistele

Autorisert

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nafpenzal DC, intramammaarsuspensioon veistele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sinku

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:

-

sinku

- Slakt. 14 dag
- Melk. 36 time

Piimale: 36 tundi, kui kinnisperiood kestab rohkem kui 6 nädalat. 6 nädalat + 36 h, kui kinnisperiood on lühem kui 6 nädalat.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51RC23

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Estisk

Bare tilgjengelig i Estisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/02/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1189

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/02/2004

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.