

NAFPENZAL DC, intramaminé suspensija

Autorisert

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NAFPENZAL DC, intramaminé suspensija

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

- Milk. 36 time

Jei užtrūkimo periodas trumpesnis nei 6 sav., pieną reikia iširti dėl antibiotikų liekanų

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51RC23

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/11/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/93/0047/001-002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/10/2024

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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