

Nafpenzal DC suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Autorisert

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Nafcillin sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nafpenzal DC suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

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](#)

300.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammæ, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

sinku

- Slakt. 14 dag

Pienam: ārstēšanas-dzemdību intervāls $\geq$ 42 dienas: 36 stundas pēc dzemdībām
ārstēšanas-dzemdību intervāls $<$ 42 dienas: piens jāpārbauda uz antibiotiku atliekām
pirms piegādes.

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

QJ51RC23

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/10/1993

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/93/0034

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/10/1993

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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