

Nafpenzal DC (300 mg + 100 mg + 100 mg)/3 g Maść dowymieniowa

Dopuszczony

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Nafcillin sodium monohydrate
- Benzylopenicillin procaine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nafpenzal DC (300 mg + 100 mg + 100 mg)/3 g Maść dowymieniowa

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w Angielski
100.00 milligram(s) / 3.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
100.00 milligram(s) / 3.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
300.00 milligram(s) / 3.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Maść dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Dowymieniowo:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51RC23

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w Czech Estonian Angielski French Italian Latvian Portuguese
Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w Spanish Czech German Estonian Angielski French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Opis opakowania:

Tubostrzykawka dowymieniowa z LDPE z zatyczką z LDPE zawierająca 3 g produktu.
Pudełko tekturowe zawierające 20 tubostrzykawek w jednej saszetce wielowarstwowej (PET/Aluminium/PE) oraz 20 chusteczek do higieny strzyków nasączonych 70% roztworem alkoholu izopropylowego i wody oczyszczonej, pakowanych pojedynczo w saszetki z folii wielowarstwowej (papier/PE/Aluminium/żywica jonomerowa).

Tubostrzykawka dowymieniowa z LDPE z zatyczką z LDPE zawierająca 3 g produktu. Pudełko tekturowe zawierające 4 tubostrzykawki w jednej saszetce wielowarstwowej (PET/Aluminium/PE) oraz 4 chusteczki do higieny strzyków nasączone 70% roztworem alkoholu izopropylowego i wody oczyszczonej, pakowane pojedynczo w saszetki z folii wielowarstwowej (papier/PE/Aluminium/żywica jonomerowa).

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

4/05/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0688

Data zmiany statusu pozwolenia:

4/05/1999

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059787>