

NAFPENZAL DC

Não autorizado

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

NAFPENZAL DC

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês

300.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 14 dia

- Milk. 2 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 21 dia

- Milk. 6 dia

-

Goat (adult female)

- Meat and offal. 21 dia

- Milk. 6 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RC23

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em romeno

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

19/08/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

160341

Data da alteração do estado de autorização:

28/03/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.