

Nafpenzal 3D, suspensão para intramamária utilização para vacas

Autorizado

- Benzilpenicilina procaina
- Dihidroestreptomicina
- Nafcilina

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nafpenzal 3D, suspensão para intramamária utilização para vacas

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](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

300.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle

- Meat and offal. 15 dia

- Milk. 48 dia 48 na toediening bij een droogstand korter dan 46 dagen.

- Milk. 2 dia

2 dagen na afkalven bij een droogstand gelijk aan of langer dan 46 dagen.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RC23

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [neerlandês](#)

Disponível apenas em [neerlandês](#)

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Nederland B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

12/05/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 9705

Data da alteração do estado de autorização:

11/02/2016

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.