

Nafpenzal MC, Intramamární suspenze

Não
autorizado

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Nafpenzal MC, Intramamární suspenze

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Disponível apenas em [English](#)
100.00 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Disponível apenas em [English](#)
169.00 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 7 dia
 - Milk. 108 hora
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RC22

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

26/03/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/251/92-C

Data de alteração do estado de autorização:

26/03/1992

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064698>