

Nafpenzal MC, Intramamární suspenze

Não
autorizado

- Benzylpenicillin
- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin

Product identification

Nome do medicamento:

Nafpenzal MC, Intramamární suspenze

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Esloveno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Product details

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

169.00 milligram(s) / 1.00 Aplicador

Disponível apenas em [Inglês](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Aplicador

Disponível apenas em [Inglês](#)
100.00 milligram(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 [Checo](#)

Disponível apenas em [Checo](#)

Additional information

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](#) [Italiano](#)

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 Medicines

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

Documents

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>