

Nafpenzal T Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder (trockenstehende Milchkühe)

Autorizado

- Nafcillin sodium monohydrate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nafpenzal T Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder (trockenstehende Milchkühe)

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
121.95 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Disponível apenas em inglês
300.00 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Disponível apenas em inglês
134.23 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Forma farmacêutica:

Pomada intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle

- Milk. 5 dia

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

- Meat and offal. 17 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RC22

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Deutschland GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

25/10/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

6830405.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

25/10/2004

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). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.