

NAFPENZAL ASCIUTTA

Autorizado

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

Identificação do produto

Nome do medicamento:

NAFPENZAL ASCIUTTA

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](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [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 Seringa

Disponível apenas em [English](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [English](#)

300.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Pomada intramamária

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramamária:

•

Cattle

- Meat and offal. 16 dia

Usos não autorizados para fins alimentares das mamas dos animais tratados. Uso não autorizado em bovinos com período de secagem inferior a 42 dias e em ovinos com período de secagem inferior a 90 dias

- Milk. 48 hora

Usos não autorizados para fins alimentares das mamas dos animais tratados. Uso não autorizado em bovinos com período de secagem inferior a 42 dias e em ovinos com período de secagem inferior a 90 dias

•

Sheep

- Meat and offal. 35 dia

Usos não autorizados para fins alimentares das mamas dos animais tratados. Uso não autorizado em bovinos com período de secagem inferior a 42 dias e em ovinos com período de secagem inferior a 90 dias

- Milk. 108 hora

Usos não autorizados para fins alimentares das mamas dos animais tratados. Uso não autorizado em bovinos com período de secagem inferior a 42 dias e em ovinos com período de secagem inferior a 90 dias

Código Anatomico Terapêutico Químico (ATCvet):

QJ51RC22

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

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:

14/03/1994

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data de alteração do estado de autorização:

14/03/1994

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090827>