

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Autorizat

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Nafcillin sodium monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă în repaus mamar)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
125.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în [Engleză](#)
300.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în [Engleză](#)
109.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Unguent intramamar

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vacă în repaus mamar)

- Carne și organe. 14 zi

1 Euterinjektor (100 mg Nafcillin +300 mg Procain-Benzylpenicillin + 100 mg Dihydrostreptomycin) pro Euterviertel einmalig in alle 4 Viertel

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51RC22

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Ges.m.b.H.

Data autorizației de comercializare:

6/10/1983

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

17427

Data modificării statusului autorizației:

6/10/1983

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.