

# NAFPENZAL ASCIUTTA

Autorizat

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

NAFPENZAL ASCIUTTA

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în Engleză

300.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

---

**Forma farmaceutică:**

Unguent intramamar

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 16 zi

Usò non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Usò non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

- Lapte. 48 oră

Usò non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Usò non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

- 

**Oaie**

- Carne și organe. 35 zi

Usò non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Usò non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

- Lapte. 108 oră

Usò non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Usò non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

---

**Codul anatomic therapeutic 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](#)

---

**Disponibil în:**

Italy

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

14/03/1994

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

14/03/1994

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.