

Nafpenzal dc, suspensão intramamária para bovinos e ovinos

Neautorizat

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine
- Nafcillin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nafpenzal dc, suspensão intramamária para bovinos e ovinos

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vaci de lapte în repaus mamar)

Oaie (în repaus mamar)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în Engleză

300.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vacii de lapte în repaus mamar)

- Carne și organe. 16 zi

Os animais não devem ser abatidos para consumo humano durante o tratamento

- Lapte. 42 zi

Intervalo no tratamento-parto > 42 dias = 48 horas após o parto. Intervalo no tratamento-parto ≤ 42 dias = 44 dias após o tratamento.

-

Oaie (în repaus mamar)

- Carne și organe. 28 zi

Os animais não devem ser abatidos para consumo humano durante o tratamento

- Lapte. 3 month

Intervalo no tratamento-parto ≥ 3 meses = 6 dias após o parto. Intervalo no tratamento-parto < 3 meses = 14 dias após o parto.

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51RC23

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Revoked

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

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:

MSD Animal Health Lda.

Data autorizației de comercializare:

10/09/1990

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

1248/01/19NFVPT

Data modificării statusului autorizației:

9/02/2024

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

Documente

Combined File of all Documents

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