

Nafpenzal DC suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Nafcillin sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nafpenzal DC suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

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](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în [Engleză](#)
100.00 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 (vacă în repaus mamar)**
- Carne și organe. 14 zi
- Pienam: $\text{ārstēšanas-dzemdību intervāls} \geq 42$ dienas: 36 stundas pēc dzemdībām
 $\text{ārstēšanas-dzemdību intervāls} < 42$ dienas: piens jāpārbauda uz antibiotiku atliekām pirms piegādes.
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51RC23

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 [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

14/10/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/93/0034

Data modificării statusului autorizației:

14/10/1993

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.