

Nafpenzal DC 300/100/100 mg/fecskendő intramammális kenőcs szárazonálló tehenek részére

Autorizat

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nafpenzal DC 300/100/100 mg/fecskendő intramammális kenőcs szárazonálló tehenek részére

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

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

- Lapte. 43 zi
 - Carne și organe. 40 zi
-

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

Disponibil în:

Hungary

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

23/04/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

23/04/2004

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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