

NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

Autorizat

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Oaie (oaie)

Capră (femelă adultă)

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:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

•

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 48 zi

47,5 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 46 jours.

- Lapte. 36 oră

36 heures après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 46 jours.

•

Oaie (oaie)

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 14 zi

14 jours après agnelage pour une période de tarissement inférieure à 3 mois.

- Lapte. 6 zi

6 jours après agnelage quand la période de tarissement est supérieure ou égale à 3 mois.

•

Capră (femelă adultă)

- Carne și organe. 28 zi

- Lapte. 14 zi

14 jours après la mise bas quand la période de tarissement est inférieure à 40 jours.

- Lapte. 10 zi

10 jours après la mise bas quand la période de tarissement est supérieure à 40 jours.

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:

France

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

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](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet

Data autorizației de comercializare:

2/02/1990

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/5170868 1/1990

Data modificării statusului autorizației:

2/02/2010

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

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