

Nafpenzal MC intramammárna suspenzia

Neoprávnený

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin sodium

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Nafpenzal MC intramammárna suspenzia

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)
300000.00 international unit(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

•

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 108 hour

Anatomico-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51RC23

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Aplikátory (strieačky) sú balené vo vreckách zložených z: polyetylénový tereftalát/hliník/polyetylén v papierovej škatuľke. (20x3 g)

Aplikátory (strieačky) sú balené vo vreckách zložených z: polyetylénový tereftalát/hliník/polyetylén v papierovej škatuľke. (4x3 g)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

26/03/1992

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/251/92-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

2/04/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents