

NAFPENZAL DC

Oprávněný

(300+100+100)MG/3G

ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Nafcillin sodium monohydrate
- Benzylpenicillin procaine

Identifikácia lieku

Názov lieku:

NAFPENZAL DC (300+100+100)MG/3G ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

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

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [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](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intramamálne použitie:**

-

Goat

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 9 day

-

Cattle

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 48 hour

-

Sheep

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 5 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51GA90

QJ51RC
QJ51RC22

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Grécko

Dostupné v:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Portugalsky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

23/02/1998

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

18132/09-03-2009/K-0112802

Dátum zmeny stavu registrácie:

8/07/2020

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