

Nafpenzal DC suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Oprávněný

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Nafcillin sodium

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Nafpenzal DC suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

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

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

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

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 14 day

Pienam: ārstēšanas-dzemdību intervāls \geq 42 dienas: 36 stundas pēc dzemdībām
ārstēšanas-dzemdību intervāls $<$ 42 dienas: piens jāpārbauda uz antibiotiku atliekām
pirms piegādes.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51RC23

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:

Lotyšsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

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](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

14/10/1993

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/NRP/93/0034

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/10/1993

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.