

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Pooblašćeno

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Nafcillin sodium monohydrate

Product identification

Ime zdravila:

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

109.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Farmaceutska oblika:

Intramamarno mazilo

Withdrawal period by route of administration:

Intramamarno dajanje:

•

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 14 day

1 Euterinjektor (100 mg Nafcillin +300 mg Procain-Benzylpenicillin + 100 mg Dihydrostreptomycin) pro Euterviertel einmalig in alle 4 Viertel

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ51RC22

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet Ges.m.b.H.

Marketing authorisation date:

6/10/1983

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International B.V.

Pristojni organ:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Številka dovoljenja :

17427

Datum spremembe statusa dovoljenja:

6/10/1983

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083561>