

Nafpenzal dc, suspenção intramamária para bovinos e ovinos

Ni
pooblašćeno

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine
- Nafcillin

Product identification

Ime zdravila:

Nafpenzal dc, suspenção intramamária para bovinos e ovinos

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

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

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Farmacevtska oblika:

intramamarna suspenzija

Withdrawal period by route of administration:

Intramamarno dajanje:

• Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 16 day

Os animais não devem ser abatidos para consumo humano durante o tratamento

- Milk. 42 day

Intervalo no tratamento-parto > 42 dias = 48 horas após o parto. Intervalo no tratamento-parto ≤ 42 dias = 44 dias após o tratamento.

• Sheep (dry ewe)

- Meat and offal. 28 day

Os animais não devem ser abatidos para consumo humano durante o tratamento

- Milk. 3 month

Intervalo no tratamento-parto ≥ 3 meses = 6 dias após o parto. Intervalo no tratamento-parto < 3 meses = 14 dias após o parto.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ51RC23

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Revoked

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 [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

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](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

10/09/1990

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja :

1248/01/19NFVPT

Datum spremembe statusa dovoljenja:

9/02/2024

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097923>