

Nafpenzal DC, intramammaarsuspension veistele

Godkänd

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nafpenzal DC, intramammaarsuspension veistele

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (sinko)

Administreringsväg:

Intramammär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på engelska
300.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramammär användning:**

-

Nöt (sinko)

- Meat and offal. 14 dygn
- Milk. 36 timme

Piimale: 36 tundi, kui kinnisperiood kestab rohkem kui 6 nädalat. 6 nädalat + 36 h, kui kinnisperiood on lühem kui 6 nädalat.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51RC23

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Estland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på estniska

Finns tillgänglig endast på estniska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

5/02/2004

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkännandenummer:

1189

Datum för ändring av godkännandestatus:

5/02/2004

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.