

NAFPENZAL ASCIUTTA

Godkänd

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

NAFPENZAL ASCIUTTA

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

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 salva

Karenstid per administreringsväg:

Intramammär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 16 dygn

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Uso non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

- Milk. 48 timme

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Uso non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

-

Får

- Meat and offal. 35 dygn

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Uso non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

- Milk. 108 timme

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Uso non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51RC22

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Tillgänglig i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

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:

14/03/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/03/1994

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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