

NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

Godkänd

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (ko)

Får (tacka)

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#)

[franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#)

[Norwegian](#)

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 (ko)

- Meat and offal. 14 dygn
- Milk. 48 dygn

47,5 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 46 jours.

- Milk. 36 timme

36 heures après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 46 jours.

-

Får (tacka)

- Meat and offal. 28 dygn
- Milk. 14 dygn

14 jours après agnelage pour une période de tarissement inférieure à 3 mois.

- Milk. 6 dygn

6 jours après agnelage quand la période de tarissement est supérieure ou égale à 3 mois.

-

Goat (adult female)

- Meat and offal. 28 dygn

- Milk. 14 dygn

14 jours après la mise bas quand la période de tarissement est inférieure à 40 jours.

- Milk. 10 dygn

10 jours après la mise bas quand la période de tarissement est supérieure à 40 jours.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51RC23

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Tillgänglig i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet

Godkännandedatum:

2/02/1990

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/5170868 1/1990

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/02/2010

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.

Bipacksedel och märkning

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