

# NAFPENZAL DC

Неоторизиран

- Nafcillin sodium
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Product identification

### Име на ветеринарномедицинския продукт:

NAFPENZAL DC

---

### Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

---

### Видове животни, за които е предназначен вмп:

крава

овца

коза

---

### Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

---

## Product details

### Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само на [English](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

---

**Фармацевтична форма:**

Интрамамарна суспензия

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Интрамамарно приложение:**

• **крава**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 2 day

• **овца**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 6 day

• **коза**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 6 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:**

QJ51RC23

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [Romanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

19/08/2010

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Отговорен орган:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Номер на лиценза:**

160341

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

28/03/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014110>