

# Nafpenzal DC intramamálna suspenszia pre hovädzí dobytok (kravy v období státia na sucho)

Разрешен

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylopenicillin procaine

## Идентификация на продукта

### **Име на лекарството:**

Nafpenzal DC intramamálna suspenszia pre hovädzí dobytok (kravy v období státia na sucho)

### **Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### **Видове животни, за които е предназначен продукта:**

крава в сухостоен период

### **Начин на приложение:**

Интрамамарно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски  
100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски  
300000.00 international unit(s) / 1.00 Спринцовка

---

### Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамамарно приложение:

- 

#### крава в сухостоеен период

- Meat and offal. 14 day
- Milk. no withdrawal period

36 hours after calving. The product must be applied at least 42 days before calving. If the cow calves before the end of the 42-day period, the remaining days must be added to the 36-hour withdrawal period for milk. At the same time, in such a case, it is necessary to check the presence of residues in the milk.

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RC23

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

29/04/1992

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Номер на разрешението за търговия:**

96/330/92-S

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

29/04/1992

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

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