

File downloaded on 2026-04-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000094126>

NAFPENZAL DC

Разрешен

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

NAFPENZAL DC

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

коза

овца

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Датски](#) [Естонски](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

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

300.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

•

коза

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 9 day

•

овца

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 90 day

•

Cattle (dairy cow)

- Meat and offal. 48 hour

- Meat and offal. 16 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RC

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 Гръцки Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

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 Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

30/04/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Номер на разрешението за търговия:

CY00072V

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/06/2017

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

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