

File downloaded on 2026-06-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032116>

# NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

Разрешен

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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

крава

оагнена овца

коза

### 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:

•

#### крава

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

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

- Milk. 36 hour

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

•

#### оагнена овца

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

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

- Milk. 6 day

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

•

**коза**

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 14 day

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

- Milk. 10 day

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

---

**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](#)

---

**Наличен в:**

France

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

---

## 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

---

**Дата на разрешение за търговия:**

2/02/1990

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/5170868 1/1990

---

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

2/02/2010

---

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

## Package Leaflet and Labelling

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