

# NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

Registrováno

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylopenicillin procaine monohydrate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot (kráva)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podání:

Intramamární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Dostupné pouze v [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

---

### Léková forma:

Intramamární suspenze

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intramamární podání:

•

#### **Skot (kráva)**

- Maso. 14 day

- Mléko. 48 day

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

- Mléko. 36 hour

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

•

#### **Sheep (ewe)**

- Maso. 28 day

- Mléko. 14 day

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

- Mléko. 6 day

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

- 

**Goat (adult female)**

- Maso. 28 day

- Mléko. 14 day

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

- Mléko. 10 day

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

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ51RC23

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Francie

---

**Dostupné v:**

Francie

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Intervet

---

**Datum registrace:**

2/02/1990

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Intervet International B.V.

---

**Příslušný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Registrační číslo:**

FR/V/5170868 1/1990

---

**Datum změny stavu registrace:**

2/02/2010

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.