

# Nafpenzal 3D, suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Autoriseret

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Nafpenzal 3D, suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

### Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

---

**Lægemiddelform:**

Intramammær suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramammær anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 15 dag

- Milk. 48 dag 48 na toediening bij een droogstand korter dan 46 dagen.

- Milk. 2 dag

2 dagen na afkalven bij een droogstand gelijk aan of langer dan 46 dagen.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ51RC23

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Netherlands

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet Nederland B.V.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

12/05/2006

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

REG NL 9705

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

11/02/2016

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.