

# NAFPENZAL DC

Autoriseret

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

NAFPENZAL DC

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Ged

Får

Malkeko

### Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

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

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

---

**Lægemiddelform:**

Intramammær suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramammær anvendelse:**

•

**Ged**

- Meat and offal. 35 dag
- Milk. 9 dag

•

**Får**

- Meat and offal. 35 dag
- Milk. 90 dag

•

**Malkeko**

- Meat and offal. 48 hour
  - Meat and offal. 16 dag
- 

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

QJ51RC

---

**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](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

30/04/2004

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

CY00072V

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

10/06/2017

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Produktresumé

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