

# Nafpenzal dc, suspensão intramamária para bovinos e ovinos

Ikke  
autoriseret

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine
- Nafcillin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Nafpenzal dc, suspensão intramamária para bovinos e ovinos

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Ko ved goldning

Goldfår

---

### Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

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

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

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

---

### Lægemiddelform:

Intramammær suspension

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intramammær anvendelse:

- 

#### **Ko ved goldning**

- Meat and offal. 16 dag

Os animais não devem ser abatidos para consumo humano durante o tratamento

- Milk. 42 dag

Intervalo no tratamento-parto > 42 dias = 48 horas após o parto. Intervalo no tratamento-parto ≤ 42 dias = 44 dias após o tratamento.

- 

#### **Goldfår**

- Meat and offal. 28 dag

Os animais não devem ser abatidos para consumo humano durante o tratamento

- Milk. 3 month

Intervalo no tratamento-parto ≥ 3 meses = 6 dias após o parto. Intervalo no tratamento-parto < 3 meses = 14 dias após o parto.

---

### 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:**

Tilbagekaldt

---

**Autoriseret i:**

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

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

10/09/1990

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

1248/01/19NFVPT

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

9/02/2024

---

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.