

# Nafpenzal T

Autorisiert

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Nafcillin sodium monohydrate

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Nafpenzal T

---

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### Zieltierart(en):

Rind

---

### Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

---

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

134.23 milligram(s) / 3.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

300.00 milligram(s) / 3.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

121.95 milligram(s) / 3.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Salbe

---

**Withdrawal period by route of administration:****intramammäre Anwendung:****• Rind**

- Milk. 5 day

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

- Fleisch und Innereien. 17 day

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ51RC22

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Deutschland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

(ID4) 120 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 2 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 20 Euterinjektor mit jeweils 3 Gramm

(ID3) 300 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 20 Euterinjektor mit jeweils 3 Gramm

(ID2) 60 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 20 Euterinjektor mit jeweils 3 Gramm

(ID1) 12 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 4 Euterinjektor mit jeweils 3 Gramm

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

25/10/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

6830405.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/10/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073187>