

Nafpenzal T

Autorisiert

- Nafcillin sodium monohydrate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

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](#)

121.95 milligram(s) / 1.00 Applikator

Verfügbar nur in [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Verfügbar nur in [English](#)

134.23 milligram(s) / 1.00 Applikator

Darreichungsform:

Salbe zur intramammären Anwendung

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

-

Rind

- Milch. 5 Tag

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

- Fleisch und Innereien. 17 Tag

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

QJ51RC22

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Combined File of all Documents

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