

Nafpenzal DC Suspension zur intramammären Anwendung

Zugelassen

- Nafcillin sodium
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nafpenzal DC Suspension zur intramammären Anwendung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh, trockenstehend

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

109.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch
125.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch
300.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Kuh, trockenstehend

- Fleisch und Innereien. 5 week
- Milch. no withdrawal period

Treatment to calving interval $\geq$ 46 days: 48 hours; Treatment to calving interval $<$ 46 days: 46 days after treatment.

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

QJ51RC23

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

1/08/1972

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V023572

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/12/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 9/07/2026

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 9/07/2026

[Herunterladen](#)