

Nafpenzal DC Suspension zur intramammären Anwendung

Autorisiert

- Nafcillin sodium
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Name des Arzneimittels:

Nafpenzal DC Suspensie voor intramammair gebruik

Nafpenzal DC Suspension intramammaire

Nafpenzal DC Suspension zur intramammären Anwendung

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](#)

109.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in [English](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:
intramammäre Anwendung:

-

Rind

- 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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

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

Documents

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: 26/03/2025

Herunterladen

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085453>