

NAFPENZAL DC

(300+100+100)MG/3G

ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorisiert

- Benzylpenicillin procaine
- Nafcillin sodium monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Product identification

Name des Arzneimittels:

NAFPENZAL DC (300+100+100)MG/3G ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Ziege

Rind

Schaf

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

300.00 milligram(s) / 3.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 3.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 3.00 gram(s)

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:

intramammäre Anwendung:

- **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 35 day

- Milch. 9 day

- **Rind**

- Fleisch und Innereien. 16 day

- Milch. 48 hour

- **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 35 day

- Milch. 5 day

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

QJ51GA90

QJ51RC

QJ51RC22

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Greek](#)

Verfügbar nur in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

24/02/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

18132/09-03-2009/K-0112802

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/07/2020

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983282>