

NAFPENZAL ASCIUTTA

Authorised

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Medicine name:

NAFPENZAL ASCIUTTA

Active substance:

Dihydrostreptomycin

Nafcillin

Benzylpenicillin procaine

Target species:

Cattle

Sheep

Route of administration:

Intramammary use

Product details

Active substance and strength:

Dihydrostreptomycin

100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Nafcillin

100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Benzylpenicillin procaine

300.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Pharmaceutical form:

Intramammary ointment

Withdrawal period by route of administration:

Intramammary use:

•

Cattle

- Meat and offal. 16 day

Usò non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Usò non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

- Milk. 48 hour

Usò non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Usò non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

•

Sheep

- Meat and offal. 35 day

Usò non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Usò non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

- Milk. 108 hour

Usò non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Usò non autorizzato in bovini con periodo di asciutta inferiore a 42 giorni e in ovini con periodo di asciutta inferiore a 90 giorni

Anatomical therapeutic chemical veterinary (ATCvet) codes:

QJ51RC22

Legal status of supply:

Veterinary medicinal product subject to veterinary prescription

Authorisation status:

Valid

Authorised in:

Italy

Available in:

Italy

Package description:

Available only in [Italian](#)

Available only in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Legal basis of product authorisation:

Full application (Article 12(3) of Directive No 2001/82/EC)

Marketing authorisation holder:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

14/03/1994

Manufacturing sites for batch release:

Intervet International B.V.

Responsible authority:

Ministry Of Health

Authorisation number:

This information is not available for this product.

Date of authorisation status change:

14/03/1994

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

Documents

Combined File of all Documents

This document does not exist in this language (English). You can find it in another language below.