

# Nafpenzal 3D, suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Nafpenzal 3D, suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramamaria

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 15 Día

- Milk. 48 Día 48 na toediening bij een droogstand korter dan 46 dagen.

- Milk. 2 Día

2 dagen na afkalven bij een droogstand gelijk aan of langer dan 46 dagen.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ51RC23

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Disponible en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Nederland B.V.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

12/05/2006

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

### **Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Número de autorización:**

REG NL 9705

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

11/02/2016

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.