

# Nafpenzal T Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder (trockenstehende Milchkühe)

Autorizado

- Nafcillin sodium monohydrate
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Nafpenzal T Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder (trockenstehende Milchkühe)

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

### **Vía de administración:**

Vía intramamaria

## Datos del medicamento

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

Disponible únicamente en [English](#)  
121.95 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

Disponible únicamente en [English](#)  
300.00 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

Disponible únicamente en [English](#)  
134.23 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

---

### **Forma farmacéutica:**

Pomada intramamaria

---

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

#### **Vía intramamaria:**

- 

#### **Bovino**

- Milk. 5 Día

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

- Meat and offal. 17 Día

---

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

QJ51RC22

---

### **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:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/10/2004

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6830405.00.00

---

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

25/10/2004

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.