

Nafpenzal DC Suspensie voor intramammair gebruik

Autorizado

- Nafcillin sodium
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nafpenzal DC Suspensie voor intramammair gebruik

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

109.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)
125.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

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

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

•

Vacas en secado

- Meat and offal. 5 Semana(s)
- Milk. no withdrawal period

Treatment to calving interval \geq 46 days: 48 hours; Treatment to calving interval $<$ 46 days: 46 days after treatment.

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:

Bélgica

Disponible en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

1/08/1972

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V023572

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/12/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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