

Nafpenzal DC 300 mg/100 mg/100 mg, intramammary ointment for cattle

Autorizado

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nafpenzal DC 300 mg/100 mg/100 mg, intramammary ointment for cattle

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:

Disponibile únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponibile únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

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

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Bovino

- Meat and offal. 14 Día

Мляко:При интервал между лечението и отелването повече от 42 дни: 3
издоявания след отелването

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

QJ51RC23

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Disponibile en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

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

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

1/05/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1632

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/07/2016

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.