

# NAFPENZAL ASCIUTTA

Autorizado

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

NAFPENZAL ASCIUTTA

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

### **Vía de administración:**

Vía intramamaria

## Datos del medicamento

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

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponibile únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

---

**Forma farmacéutica:**

Pomada intramamaria

---

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

**Vía intramamaria:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 16 Día

Usa non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Usa 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 Hora(s)

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

•

**Ovino**

- Meat and offal. 35 Día

Usa non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati. Usa 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 Hora(s)

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

---

**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:**

Italia

---

**Disponible en:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## 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:**

14/03/1994

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

14/03/1994

---

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.