

## RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

NAFPENZAL ASCIUTTA

Pomata per uso intramammario per bovini ed ovini.

### 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni siringa-iniettore da 3 g contiene:

#### Principi attivi:

Benzilpenicillina procaina (equivalente a 300.000 U.I.)	300 mg
Nafcillina (come nafcillina sodica)	100 mg
Diidrostreptomicina (come diidrostreptomicina solfato)	100 mg

#### Eccipienti:

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere il paragrafo 6.1.

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Pomata per uso intramammario.

### 4. INFORMAZIONI CLINICHE

#### 4.1 Specie di destinazione

Bovini ed ovini.

#### 4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Trattamento di infezioni subcliniche e prevenzione di nuove infezioni già diagnosticate in allevamento che possono verificarsi durante il periodo di asciutta, causate da batteri sensibili alla penicillina, alla streptomicina o alla nafcillina quali: *Bacillus cereus*, Stafilococchi coagulasi negativi, *Micrococcus spp.*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Streptococcus agalactiae*, *Arcanobacterium pyogenes*, *Escherichia coli* and *Klebsiella spp.*

#### 4.3 Controindicazioni

Non somministrare agli animali in caso di ipersensibilità nota alla penicillina, nafcillina o diidrostreptomicina o ad altri antibiotici beta-lattamici o aminoglicosidici o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Non usare nelle bovine e nelle pecore in lattazione.

#### 4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

L'utilizzo ripetuto o protratto va evitato, migliorando le prassi di gestione e mediante pulizia e disinfezione.

Nafpenzal Asciutta non è adatto per l'uso nelle bovine e pecore con periodi di asciutta inferiori rispettivamente a 42 e 90 giorni.

## **4.5 Precauzioni speciali per l'impiego**

### **Precauzioni speciali per l'impiego negli animali**

L'uso improprio del prodotto può aumentare la prevalenza di batteri resistenti alle penicilline e ridurre l'efficacia del trattamento con altri antibiotici beta-lattamici a causa della possibile comparsa di cross-resistenza.

A causa di possibili variazioni (nel tempo o geografiche) della sensibilità alla penicillina nelle specie microbiche target, si raccomanda di effettuare esami batteriologici e test di sensibilità.

Prima dell'impiego svuotare completamente la mammella.

Rispettare le usuali precauzioni di asepsi durante la somministrazione.

Pulire bene l'estremità del capezzolo e disinfettare.

### **Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali**

In soggetti sensibili agli antibiotici beta-lattamici ed alla diidrostreptomicina, possono verificarsi reazioni allergiche di diversa entità (anche gravi) in seguito a ingestione o contatto con la pelle e gli occhi. Le persone con nota ipersensibilità a tali antibiotici devono evitare contatti con il medicinale veterinario. Usare i guanti per somministrare il prodotto. Lavare le mani dopo l'uso.

Il prodotto non deve essere somministrato da donne in gravidanza.

Non ingerire. In caso di ingestione accidentale o alla comparsa di sintomi di sensibilizzazione allergica (orticaria, eritema, gonfiori, difficoltà respiratorie) rivolgersi ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

## **4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

Sono state osservate rare e occasionali reazioni di tipo allergico.

## **4.7 Impiego durante la gravidanza e la lattazione**

Il prodotto viene usato durante la gravidanza.

Non usare nelle bovine e nelle pecore in lattazione.

## **4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione**

Esiste un sinergismo fra penicillina, streptomicina e nafcillina che determina una maggiore attività rispetto all'uso di ciascun principio attivo da solo. Può esserci un antagonismo fra i componenti di Nafpenzal Asciutta e le preparazioni contenenti composti batteriostatici. Possono comparire batteri resistenti che presentano una resistenza crociata verso altri antibiotici  $\beta$ -lattamici o aminoglicosidici.

## **4.9 Posologia e via di somministrazione**

Il contenuto di una siringa-iniettore da 3 g va inoculato in ciascun quarto quando la bovina o la pecora sono in asciutta, al termine del periodo di lattazione.

Togliere il cappuccio dal beccuccio della siringa-iniettore ed inserire accuratamente il beccuccio nell'orifizio del capezzolo. Iniettare lentamente tutto il contenuto della

siringa-iniettore nel capezzolo e massaggiarlo delicatamente per diffondere la sospensione verso l'alto all'interno del quarto.  
Massaggiare accuratamente il quarto.

#### **4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti), se necessario**

Dati non disponibili.

#### **4.11 Tempi di attesa**

##### **Bovine:**

Il prodotto non è adatto per l'uso nelle bovine con periodi di asciutta inferiori a 42 giorni.

Carne e visceri: 16 giorni.

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati.

Latte: 2 giorni – 48 ore (pari a 4 mungiture) dopo il parto.

Il trattamento deve essere effettuato al momento della messa in asciutta e a non meno di 6 settimane prima del parto.

##### **Pecore:**

Il prodotto non è adatto per l'uso nelle pecore con periodi di asciutta inferiori a 90 giorni.

Carne e visceri: 35 giorni.

Latte: 4,5 giorni – 108 ore (pari a 9 mungiture) dopo il parto.

Il trattamento deve essere effettuato al momento della messa in asciutta e a non meno di 90 giorni prima del parto.

### **5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE**

Gruppo farmacoterapeutico: associazioni di antibatterici per uso intramammario.

Codice ATC vet: QJ51RC22.

#### **5.1 Proprietà farmacodinamiche**

La benzilpenicillina è un antibiotico  $\beta$ -lattamico che presenta attività battericida principalmente nei confronti dei batteri Gram positivi. È sensibile all'inattivazione da parte delle beta-lattamasi (penicillinasi).

La nafcillina è una penicillina semisintetica penicillinasi- resistente.

La diidrostreptomicina è un antibiotico aminoglicosidico che presenta attività battericida principalmente nei confronti dei batteri Gram-negativi.

La combinazione di benzilpenicillina, nafcillina e diidrostreptomicina permette di coprire un ampio spettro dei più comuni agenti patogeni che causano mastite: stafilococchi, streptococchi e batteri Gram negativi. Inoltre, i principi attivi hanno un'azione sinergica.

In vivo, sono stati definiti i seguenti valori di MIC:

<b>Ceppo</b>	<b>Nafcillina (µg/ml)</b>	<b>Benzilpenicillina (IU/ml)</b>	<b>Diidrostreptomicina (µg/ml)</b>
<i>Bacillus cereus</i>	0,008	0,008	-
Stafilococchi coagulasi negativi	0,128	0,064	4
<i>Micrococcus spp.</i>	0,064	0,25	1
<i>Staphylococcus aureus</i> (sensibile alla penicillina)	0,25	0,064	2
<i>Staphylococcus aureus</i> (resistente alla penicillina)	0,25	0,128	2
<i>Streptococcus dysgalactiae</i>	0,032	0,016	16
<i>Streptococcus uberis</i>	0,064	0,064	≥32
<i>Streptococcus agalactiae</i>	0,064	0,064	≥32
<i>Arcanobacterium pyogenes</i>	0,064	0,016	
<i>Escherichia coli</i>	≥32	≥32	4
<i>Klebsiella spp.</i>	-	-	1

## 5.2 Informazioni farmacocinetiche

Gli antibiotici, inoculati per via intramammaria, determinano alti livelli di concentrazione in situ e vengono solo parzialmente assorbiti. La quota riassorbita di antibiotici viene eliminata secondo i normali processi antibiotico-dipendenti.

## 6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

### 6.1 Elenco degli eccipienti

Allumino distearato  
Paraffina liquida

### 6.2 Incompatibilità

Non note.

### 6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.

### 6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Non conservare a temperatura superiore a 25°C.  
Non congelare.

#### **6.5 Natura e composizione del condizionamento primario**

Siringa - iniettore in polietilene chiusa con un cappuccio di polietilene.

##### Confezioni:

Scatola contenente 1 sacchetto in polietilene tereftalato/alluminio/polietilene con 4 siringhe-iniettori e 4 salviette detergenti.

Scatola contenente 1 sacchetto in polietilene tereftalato/alluminio/polietilene con 20 siringhe-iniettori e 20 salviette detergenti.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

#### **6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

### **7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Intervet International BV  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer (Olanda)

##### **Rappresentata da:**

MSD Animal Health S.r.l.  
Via Fratelli Cervi snc  
Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova  
20054 Segrate (Milano)

### **8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Confezione da 4 siringhe-iniettori e 4 salviette detergenti - A.I.C. n. 100135019

Confezione da 20 siringhe-iniettori e 20 salviette detergenti - A.I.C. n. 100135021

### **9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/ RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE**

Data di prima autorizzazione: 14 marzo 1994

Data del rinnovo: 14 marzo 2009

### **10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

21 dicembre 2020

#### **DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO**

Non pertinente.

#### **MODALITA' DI DISPENSAZIONE**

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

**NAFPENZAL<sup>®</sup> ASCIUTTA**  
**pomata per uso intramammario per bovini ed ovini**

**1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELLA AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI**

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:**

Intervet International BV  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer (Olanda)

**Rappresentata in Italia da:**

MSD Animal Health S.r.l.  
Via Fratelli Cervi snc  
Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova  
20054 Segrate (Milano)

**Distributore:**

Farmaceutici Gellini  
Divisione di MSD Animal Health S.r.l.  
Segrate (MI)

**2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Nafpenzal Asciutta, pomata per uso intramammario per bovini ed ovini.  
Benzilpenicillina procaina, nafcillina, diidrostreptomicina.

**3. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

Ogni siringa-iniettore da 3 g contiene:

**Principi attivi:**

Benzilpenicillina procaina (equivalente a 300.000 U.I.)	300 mg
Nafcillina (come nafcillina sodica)	100 mg
Diidrostreptomicina (come diidrostreptomicina solfato)	100 mg

**4. INDICAZIONI**

Trattamento di infezioni subcliniche e prevenzione di nuove infezioni già diagnosticate in allevamento che possono verificarsi durante il periodo di asciutta, causate da batteri sensibili alla penicillina, alla streptomicina o alla nafcillina quali: *Bacillus cereus*, Stafilococchi coagulasi negativi, *Micrococcus spp.*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus*

*dysgalactiae, Streptococcus uberis, Streptococcus agalactiae, Arcanobacterium pyogenes, Escherichia coli* and *Klebsiella* spp.

## 5. **CONTROINDICAZIONI**

Non somministrare agli animali in caso di ipersensibilità nota alla penicillina, nafcillina o diidrostreptomicina o ad altri antibiotici beta-lattamici o aminoglicosidici o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Non usare nelle bovine e nelle pecore in lattazione.

## 6. **REAZIONI AVVERSE**

Sono state osservate rare e occasionali reazioni di tipo allergico.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

## 7. **SPECIE DI DESTINAZIONE**

Bovini ed ovini.

## 8. **POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITA' DI SOMMINISTRAZIONE**

Il contenuto di una siringa-iniettore da 3 g va inoculato in ciascun quarto quando la bovina o la pecora sono in asciutta, al termine del periodo di lattazione.

Togliere il cappuccio dal beccuccio della siringa-iniettore ed inserire accuratamente il beccuccio nell'orifizio del capezzolo. Iniettare lentamente tutto il contenuto della siringa-iniettore nel capezzolo e massaggiarlo delicatamente per diffondere la sospensione verso l'alto all'interno del quarto.

Massaggiare accuratamente il quarto.

## 9. **AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE**

Prima dell'impiego svuotare completamente la mammella.

Rispettare le usuali precauzioni di asepsi durante la somministrazione.

Pulire bene l'estremità del capezzolo e disinfettare.

## 10. **TEMPI DI ATTESA**

### **Bovine:**

Il prodotto non è adatto per l'uso nelle bovine con periodi di asciutta inferiori a 42 giorni.

Carne e visceri: 16 giorni.

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati.

Latte: 2 giorni – 48 ore (pari a 4 mungiture) dopo il parto.

Il trattamento deve essere effettuato al momento della messa in asciutta e a non meno di 6 settimane prima del parto.

### **Pecore:**

Il prodotto non è adatto per l'uso nelle pecore con periodi di asciutta inferiori a 90 giorni.

Carne e visceri: 35 giorni.

Latte: 4,5 giorni – 108 ore (pari a 9 mungiture) dopo il parto.

Il trattamento deve essere effettuato al momento della messa in asciutta e a non meno di 90 giorni prima del parto.

## **11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE**

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Non conservare a temperatura superiore a 25°C. Non congelare.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta.

## **12. AVVERTENZE SPECIALI**

### **Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

L'utilizzo ripetuto o protratto va evitato, migliorando le prassi di gestione e mediante pulizia e disinfezione.

Nafpenzal Asciutta non è adatto per l'uso nelle bovine e pecore con periodi di asciutta inferiori rispettivamente a 42 e 90 giorni.

### **Precauzioni speciali per l'impiego negli animali**

L'uso improprio del prodotto può aumentare la prevalenza di batteri resistenti alle penicilline e ridurre l'efficacia del trattamento con altri antibiotici beta-lattamici a causa della possibile comparsa di cross-resistenza.

A causa di possibili variazioni (nel tempo o geografiche) della sensibilità alla penicillina nelle specie microbiche target, si raccomanda di effettuare esami batteriologici e test di sensibilità.

### **Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali**

In soggetti sensibili agli antibiotici beta-lattamici ed alla diidrostreptomicina, possono verificarsi reazioni allergiche di diversa entità (anche gravi) in seguito a ingestione o contatto con la pelle e gli occhi. Le persone con nota ipersensibilità a tali antibiotici devono evitare contatti con il medicinale veterinario. Usare i guanti per somministrare il prodotto. Lavare le mani dopo l'uso.

Il prodotto non deve essere somministrato da donne in gravidanza.

Non ingerire. In caso di ingestione accidentale o alla comparsa di sintomi di sensibilizzazione allergica (orticaria, eritema, gonfiori, difficoltà respiratorie) rivolgersi ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

### **Impiego durante la gravidanza e la lattazione**

Il prodotto viene usato durante la gravidanza.

Non usare nelle bovine e nelle pecore in lattazione.

### **Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione**

Esiste un sinergismo fra penicillina, streptomicina e nafcillina che determina una maggiore attività rispetto all'uso di ciascun principio attivo da solo. Può esserci un antagonismo fra i componenti di Nafpenzal Asciutta e le preparazioni contenenti



composti batteriostatici. Possono comparire batteri resistenti che presentano una resistenza crociata verso altri antibiotici  $\beta$ -lattamici o aminoglicosidici.

**Sovradosaggio**

Dati non disponibili.

**Incompatibilità**

Non note.

**13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

**14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

21 dicembre 2020

**15. ALTRE INFORMAZIONI**

La combinazione di benzilpenicillina, nafcillina e diidroestreptomicina permette di coprire un ampio spettro dei più comuni agenti patogeni che causano mastite: stafilococchi, streptococchi e batteri Gram negativi. Inoltre, i principi attivi hanno un'azione sinergica.

Confezioni:

Scatola contenente 1 sacchetto con 4 siringhe-iniettori e 4 salviette detergenti.

Scatola contenente 1 sacchetto con 20 siringhe-iniettori e 20 salviette detergenti.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

## INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Scatola contenente 1 sacchetto con 4 siringhe-iniettori e 4 salviette detergenti

Scatola contenente 1 sacchetto con 20 siringhe-iniettori e 20 salviette detergenti

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Nafpenzal® Asciutta, pomata per uso intramammario per bovini ed ovini.  
Benzilpenicillina procaina, nafcillina, diidroestreptomicina.

### 2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni siringa-iniettore da 3 g contiene:

Benzilpenicillina procaina (equivalente a 300.000 U.I.)	300 mg
Nafcillina (come nafcillina sodica)	100 mg
Diidroestreptomicina (come diidroestreptomicina solfato)	100 mg

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Pomata per uso intramammario.

### 4. CONFEZIONI

Scatola contenente 1 sacchetto con 4 siringhe-iniettori e 4 salviette detergenti.

Scatola contenente 1 sacchetto con 20 siringhe-iniettori e 20 salviette detergenti.

### 5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini ed ovini.

### 6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

### 7. MODALITA' E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

### 8. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:

**Bovine:**

Il prodotto non è adatto per l'uso nelle bovine con periodi di asciutta inferiori a 42 giorni.

Carne e visceri: 16 giorni.

Non utilizzare a scopo alimentare le mammelle degli animali trattati.

Latte: 2 giorni – 48 ore (pari a 4 mungiture) dopo il parto.

Il trattamento deve essere effettuato al momento della messa in asciutta e a non meno di 6 settimane prima del parto.

**Pecore:**

Il prodotto non è adatto per l'uso nelle pecore con periodi di asciutta inferiori a 90 giorni.

Carne e visceri: 35 giorni.

Latte: 4,5 giorni – 108 ore (pari a 9 mungiture) dopo il parto.

Il trattamento deve essere effettuato al momento della messa in asciutta e a non meno di 90 giorni prima del parto.

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**10. DATA DI SCADENZA**

SCAD {mese/anno}

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Non conservare a temperatura superiore a 25°C. Non congelare.

**12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

**13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente**

Solo per uso veterinario.

**Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.**

**14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI"**

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

**15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer (Olanda)

**Rappresentante in Italia:**

MSD Animal Health S.r.l.  
Segrate (MI)

**Distributore:**

Farmaceutici Gellini  
Divisione di MSD Animal Health S.r.l.  
Segrate (MI)

**16. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Confezione da 4 siringhe-iniettori e 4 salviette detergenti - A.I.C. n. 100135019  
Confezione da 20 siringhe-iniettori e 20 salviette detergenti - A.I.C. n. 100135021

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto {numero}

*Spazio per la posologia*

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI**

**Siringa-iniettore da 3 g**

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Nafpenzal® Asciutta  
Pomata per uso intramammario per bovini ed ovini.

**2. QUANTITA' DI PRINCIPIO ATTIVO**

Ogni siringa-iniettore da 3 g contiene:  
Benzilpenicillina procaina 300 mg (equivalente a 300.000 U.I.)  
Nafcillina (come nafcillina sodica) 100 mg  
Diidrostreptomicina (come diidrostreptomicina solfato) 100 mg

**3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI**

**4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

**5. TEMPI DI ATTESA**

Tempi di attesa:  
Bovine – periodo di asciutta: 42 giorni  
Carne e visceri: 16 giorni – divieto d'uso a scopo alimentare umano delle mammelle  
Latte: 48 ore (4 mungiture) dopo il parto  
Pecore - periodo di asciutta: 90 giorni  
Carne e visceri: 35 giorni  
Latte: 108 ore (9 mungiture) dopo il parto

**6. NUMERO DI LOTTO**

Lotto {numero}

**7. DATA DI SCADENZA**

SCAD {mese/anno}

**8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"**

Solo per uso veterinario.

**Sacchetto contenente le siringhe-iniettori e le salviette detergenti**

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

NAFPENZAL® ASCIUTTA

**2. DATA DI SCADENZA**

SCAD {mese/anno}

**3. NUMERO DI LOTTO**

Lotto {numero}

Logo