

# Nafpenzal DC Suspensie voor intramammair gebruik

Volitatud

- Nafcillin sodium
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Ravimi identifitseerimine

### **Ravimi nimetus:**

Nafpenzal DC Suspensie voor intramammair gebruik

---

### **Toimeaine:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

### **Loomaliigid:**

veis (kinnislehm)

---

### **Manustamisviis:**

Intramammaarne

---

## Ravimiandmed

### **Toimeaine ja tugevus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

109.00 milligram(s) / 1.00 Süstel

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)  
125.00 milligram(s) / 1.00 Süstel

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 Süstel

---

**Ravimvorm:**

Intramammaarsuspensioon

---

**Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**

**Intramammaarne:**

- 

**veis (kinnislehm)**

- liha ja söödavad koed. 5 week
- piim. no withdrawal period

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

---

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:**

QJ51RC23

---

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Belgia

---

**Saadaval:**

Belgia

---

**Pakendi kirjeldus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

## Lisateave

**Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Intervet International B.V.

---

**Müügiloa kuupäev:**

1/08/1972

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Intervet International B.V.

---

**Vastutav asutus:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Müügiloa number:**

BE-V023572

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

8/12/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.