

# Nafpenzal DC, intramammaarsuspensioen veistele

Autorisé

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Nafpenzal DC, intramammaarsuspensioen veistele

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovin (vache au tarissement)

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais  
300.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramammaire:**

- 

**Bovin (vache au tarissement)**

- Viande et abats. 14 day

- Lait. 36 hour

Piimale: 36 tundi, kui kinnisperiood kestab rohkem kui 6 nädalat. 6 nädalat + 36 h, kui kinnisperiood on lühem kui 6 nädalat.

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ51RC23

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Estonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Estonian

Disponible uniquement en Estonian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

5/02/2004

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

1189

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

5/02/2004

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.