

# Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Autorisé

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Nafcillin sodium monohydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

### 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](#)  
125.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
109.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

---

**Forme pharmaceutique:**

Pommade intramammaire

---

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

**Voie intramammaire:**

- 

**Bovin (vache au tarissement)**

- Viande et abats. 14 day

1 Euterinjektor (100 mg Nafcillin + 300 mg Procain-Benzylpenicillin + 100 mg Dihydrostreptomycin) pro Euterviertel einmalig in alle 4 Viertel

---

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

QJ51RC22

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Disponible en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

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

Intervet Ges.m.b.H.

---

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

6/10/1983

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

17427

---

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

6/10/1983

---

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

## Documents

Notice

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

## Résumé des caractéristiques du produit

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

## Etiquetage

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