

# Nafpenzal DC 300 mg/100 mg/100 mg, intramammary ointment for cattle

Autorisé

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Nafpenzal DC 300 mg/100 mg/100 mg, intramammary ointment for cattle

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

### 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:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 14 day

Мляко: При интервал между лечението и отелването повече от 42 дни: 3 издоявания след отелването

---

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

QJ51RC23

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Bulgarie

---

**Disponible en:**

Bulgarie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

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

Intervet International B.V.

---

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

1/05/2006

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-1632

---

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

19/07/2016

---

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

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

## Etiquetage

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