

# Nafpenzal DC suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Nafcillin sodium

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Nafpenzal DC suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

---

### Substance active:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovin (vache au tarissement)

---

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

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

Disponibile uniquement en [Anglais](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Voie intramammaire:**

• **Bovin (vache au tarissement)**

- Viande et abats. 14 day

Pienam: ārstēšanas-dzemdību intervāls  $\geq$  42 dienas: 36 stundas pēc dzemdībām  
ārstēšanas-dzemdību intervāls  $<$  42 dienas: piens jāpārbauda uz antibiotiku atliekām  
pirms piegādes.

---

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

QJ51RC23

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Lettonie

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

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

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

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

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

14/10/1993

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autorité responsable:**

PVD

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/NRP/93/0034

---

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

14/10/1993

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[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.

Notice

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006384>