

## NAFPENZAL DC

Nem engedélyezett

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

### Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

NAFPENZAL DC

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

tehén

juh

kifejlett nőstény kecske

---

**Alkalmazás módja:**

Intramammalis alkalmazás

---

### Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

---

**Gyógyszerforma:**

Intramammális szuszpenzió

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Intramammális alkalmazás:**

•

**tehén**

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 2 day

•

**juh**

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 6 day

•

**kifejlett nőstény kecske**

- Meat and offal. 21 day
  - Milk. 6 day
- 

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ51RC23

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Romanian](#)

---

**További információ****Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet International B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

19/08/2010

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Engedély száma:**

160341

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

28/03/2024

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.