

# Nafpenzal DC, Intramamárni suspenze

Engedélyezett

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Nafpenzal DC, Intramamárni suspenze

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

tehén

### **Alkalmazás módja:**

Intramammalis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Applicator

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

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

---

**Gyógyszerforma:**

Intramammális szuszpenzió

---

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

**Intramammális alkalmazás:**

•

**tehén**

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 39 day

po léčbě, v případě délky zaprahlosti kratší nebo rovné 35 dnům.

---

**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:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

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

---

**Elérhető:**

Czechia

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet International B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

29/04/1992

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Engedély száma:**

96/330/92-C

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

28/06/2011

---

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.

### Betegtájékoztató

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

### Címkeszöveg

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