

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

Engedélyezett

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

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

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

### **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:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 14 day

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

---

**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](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Bulgaria

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet International B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

1/05/2006

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Engedély száma:**

0022-1632

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

19/07/2016

---

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.