

# NAFPENZAL T

Viðurkennt

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Product identification

### Heiti lyfs:

NAFPENZAL T

### Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

### Dýrategundir:

Nautgripir (kýr)

Sauðkind (æ)

Geit (huðna)

### Íkomuleið:

Til notkunar í spena

## Product details

### Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins í boði í [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins í boði í English

300.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

---

**Lyfjaform:**

Spenalyf, dreifa

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Til notkunar í spena:**

• **Nautgripir (kýr)**

- Mjólk. 48 dagar

36 heures après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 46 jours. 47,5 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 46 jours.

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 36 klukkustundir

36 heures après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 46 jours. 47,5 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 46 jours.

• **Sauðkind (ær)**

- Mjólk. 14 dagar

6 jours après agnelage quand la période de tarissement est supérieure ou égale à 3 mois. 14 jours après agnelage pour une période de tarissement inférieure à 3 mois.

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

- Mjólk. 6 dagar

6 jours après agnelage quand la période de tarissement est supérieure ou égale à 3 mois. 14 jours après agnelage pour une période de tarissement inférieure à 3 mois.

• **Geit (huðna)**

- Mjólk. 14 dagar

10 jours après la mise bas quand la période de tarissement est supérieure à 40 jours. 14 jours après la mise bas quand la période de tarissement est inférieure à 40 jours.

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

- Mjólk. 10 dagar

10 jours après la mise bas quand la période de tarissement est supérieure à 40 jours.  
14 jours après la mise bas quand la période de tarissement est inférieure à 40 jours.

---

**ATC flokkun (dýralyf):**

QJ51RC22

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða markaðsleyfis:**

Gilt

---

**Authorised in:**

Frakkland

---

**Áletrun:**

Aðeins í boði í [French](#)

Aðeins í boði í [French](#)

Aðeins í boði í [French](#)

Aðeins í boði í [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet

---

**Marketing authorisation date:**

2/02/1990

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

FR/V/5170868 1/1990

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

2/02/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032116>