

# Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Autorizzato

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Nafcillin sodium monohydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Nafpenzal T - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vacca in asciutta)

---

### **Via di somministrazione:**

Per uso intramammario

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
125.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)  
300.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)  
109.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

---

**Forma farmaceutica:**

Pomata intramammaria

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Per uso intramammario:**

- 

**Bovini (vacca in asciutta)**

- carni e frattaglie. 14 giorno

1 Euterinjektor (100 mg Nafcillin +300 mg Procain-Benzylpenicillin + 100 mg Dihydrostreptomycin) pro Euterviertel einmalig in alle 4 Viertel

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ51RC22

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

6/10/1983

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

17427

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/10/1983

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.