

# Nafpenzal DC Intramammary Suspension

Neautorizuotas

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Nafcillin sodium

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

Nafpenzal DC Intramammary Suspension

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

---

### **Naudojimo būdas:**

Naudoti į tešmenį

---

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik [English](#)

116.81 milligram(s) / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik [English](#)  
105.31 milligram(s) / 1.00 Švirkštas

---

**Vaisto forma:**

Intramaminė suspensija

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Naudoti į tešmenį:**

•

**Galvijai**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 48 hour

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ51RC23

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

---

**Registruotojas:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

1/10/1987

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Atsakinga institucija:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

VPA10996/074/001

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

1/09/2023

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064430>