

# Nafpenzal DC intramamálna suspenszia pre hovädzí dobytok (kravy v období státia na sucho)

Awtorizzat

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medičina:

Nafpenzal DC intramamálna suspenszia pre hovädzí dobytok (kravy v období státia na sucho)

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speči li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Daniž](#) [Ġermaniž](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciž](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiž](#) [Rumen](#) [Finlandiž](#) [Žvediž](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliż  
100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi Ingliż  
100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi Ingliż  
300000.00 international unit(s) / 1.00 Syringe

---

### Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

---

### Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

#### Użu intramammarju:

- 

#### Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 14 day
- Milk. no withdrawal period

36 hours after calving. The product must be applied at least 42 days before calving. If the cow calves before the end of the 42-day period, the remaining days must be added to the 36-hour withdrawal period for milk. At the same time, in such a case, it is necessary to check the presence of residues in the milk.

---

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51RC23

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

---

### Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

---

### Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Slovakk](#)

Disponibbli biss fi [Slovakk](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Intervet International B.V.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

29/04/1992

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Intervet International B.V.

---

**Awtorità responsabbli:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

96/330/92-S

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

29/04/1992

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.