

# Nafpenzal DC, intramammaarsuspensioon veistele

Awtorizzat

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

Nafpenzal DC, intramammaarsuspensioon veistele

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
300.00 milligram(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. 36 hour

Piimale: 36 tundi, kui kinnisperiodo kestab rohkem kui 6 nädalat. 6 nädalat + 36 h, kui kinnisperiodo on lühem kui 6 nädalat.

---

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

QJ51RC23

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

---

### Awtorizzat fi:

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

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Estonjan](#)

Disponibbli biss fi [Estonjan](#)

---

**Tagħrif addizzjonali****Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)  
[Norwegian](#)

---

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

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

---

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

Intervet International B.V.

---

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

5/02/2004

---

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

Intervet International B.V.

---

**Awtorità responsabbli:**

State Agency Of Medicines

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

1189

---

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

5/02/2004

---

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

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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