

Nafpenzal DC Suspensie voor intramammair gebruik

Toegelaten

- Nafcillin sodium
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nafpenzal DC Suspensie voor intramammair gebruik

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Droogstaande koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

109.00 milligram(s) / 1.00 Sduit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Droogstaande koeien

- Meat and offal. 5 week
- Milk. no withdrawal period

Treatment to calving interval \geq 46 days: 48 hours; Treatment to calving interval $<$ 46 days: 46 days after treatment.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51RC23

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

1/08/1972

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V023572

Datum toelatingswijziging:

8/12/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiters

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 26/11/2025

[Downloaden](#)