

Nafpenzal dc, suspensão intramamária para bovinos e ovinos

Niet
gemachtigd

- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Nafpenzal dc, suspensão intramamária para bovinos e ovinos

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Droogstaande ooien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

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

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Intramammair gebruik:

• **Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Meat and offal. 16 day

Os animais não devem ser abatidos para consumo humano durante o tratamento

- Milk. 42 day

Intervalo no tratamento-parto > 42 dias = 48 horas após o parto. Intervalo no tratamento-parto ≤ 42 dias = 44 dias após o tratamento.

• **Droogstaande ooien**

- Meat and offal. 28 day

Os animais não devem ser abatidos para consumo humano durante o tratamento

- Milk. 3 month

Intervalo no tratamento-parto ≥ 3 meses = 6 dias após o parto. Intervalo no tratamento-parto < 3 meses = 14 dias após o parto.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:

QJ51RC23

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Revoked

Authorised in:

Portugal

Package description:

Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)

Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

10/09/1990

Productielocaties partijvrijgifte:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Toelatingsnummer:

1248/01/19NFVPT

Wijzigingsdatum status toelating:

9/02/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097923>