

NAFPENZAL DC

(300+100+100)MG/3G

ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Toegelaten

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Nafcillin sodium monohydrate
- Benzylpenicillin procaine

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

NAFPENZAL DC (300+100+100)MG/3G ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Geit

Rund

Schaap

### **Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
100.00 milligram(s) / 1.00 Sduit

Alleen beschikbaar in Engels  
100.00 milligram(s) / 1.00 Sduit

Alleen beschikbaar in Engels  
300.00 milligram(s) / 1.00 Sduit

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Intramammair gebruik:**

- 

#### **Geit**

- Meat and offal. 35 day
- Milk. 9 day

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 16 day
- Milk. 48 hour

- 

#### **Schaap**

- Meat and offal. 35 day
  - Milk. 5 day
- 

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ51GA90

QJ51RC

QJ51RC22

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Griekenland

---

**Beschikbaar in:**

Griekenland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

---

## 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](#) [Portugees](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

23/02/1998

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

National Organization For Medicines

---

**Vergunningsnummer:**

18132/09-03-2009/K-0112802

---

**Datum toelatingswijziging:**

8/07/2020

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)