

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