

# Nafpenzal DC 300/100/100 mg/fecskendő intramammális kenőcs szárazonálló tehenek részére

Toegelaten

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

## Productidentificatie

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

Nafpenzal DC 300/100/100 mg/fecskendő intramammális kenőcs szárazonálló tehenek részére

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Rund

### **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:**

Zalf voor intramammair gebruik

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Intramammair gebruik:**

- 

#### **Rund**

- Milk. 43 day
  - Meat and offal. 40 day
- 

### **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:**

Hongarije

---

### **Beschikbaar in:**

Hongarije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

---

## 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](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

23/04/2004

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Datum toelatingswijziging:**

23/04/2004

---

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

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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