

NAFPENZAL T

Geautoriseerd

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

NAFPENZAL T

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Ooien

Geiten

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

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

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Intramammair gebruik:

• **Koeien**

- Milk. 48 day

36 heures après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 46 jours. 47,5 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 46 jours.

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 36 hour

36 heures après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 46 jours. 47,5 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 46 jours.

• **Ooien**

- Milk. 14 day

6 jours après agnelage quand la période de tarissement est supérieure ou égale à 3 mois. 14 jours après agnelage pour une période de tarissement inférieure à 3 mois.

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 6 day

6 jours après agnelage quand la période de tarissement est supérieure ou égale à 3 mois. 14 jours après agnelage pour une période de tarissement inférieure à 3 mois.

• **Geiten**

- Milk. 14 day

10 jours après la mise bas quand la période de tarissement est supérieure à 40 jours. 14 jours après la mise bas quand la période de tarissement est inférieure à 40 jours.

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 10 day

10 jours après la mise bas quand la période de tarissement est supérieure à 40 jours.
14 jours après la mise bas quand la période de tarissement est inférieure à 40 jours.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51RC22

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet

Marketing authorisation date:

2/02/1990

Productielocaties partijvrijgifte:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Verantwoordelijke instantie:

National Veterinary Medicines Agency

Toelatingsnummer:

FR/V/5170868 1/1990

Wijzigingsdatum status toelating:

2/02/2010

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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/600000032116>