

# NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

Autorisert

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

NAFPENZAL T POMMADE INTRAMAMMAIRE POUR VACHES BREBIS ET CHEVRES

---

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Målarter:**

ku

søye

voksen hunngeit

---

### **Administrasjonsvei:**

Intramammær bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
100.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i Engelsk  
100.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i Engelsk  
300.00 milligram / 1.00 Sprøyte

---

### **Legemiddelform:**

Intramammarie, suspensjon

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intramammær bruk:**

- 

#### **ku**

- Slakt. 14 dag
- Melk. 48 dag

47,5 jours après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 46 jours.

- Melk. 36 time

36 heures après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 46 jours.

- 

#### **søye**

- Slakt. 28 dag
- Melk. 14 dag

14 jours après agnelage pour une période de tarissement inférieure à 3 mois.

- Melk. 6 dag

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

- 

**voksen hunnheit**

- Slakt. 28 dag

- Melk. 14 dag

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

- Melk. 10 dag

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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ51RC23

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

FR

---

**Tilgjengelig i:**

FR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

2/02/1990

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/5170868 1/1990

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

2/02/2010

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.