

# Nafpenzal DC intramamálna suspenszia pre hovädzí dobytok (kravy v období státia na sucho)

Dopuszczony

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylopenicillin procaine

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Nafpenzal DC intramamálna suspenszia pre hovädzí dobytok (kravy v období státia na sucho)

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Dowymieniowo

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
100.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski  
100.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski  
300000.00 international unit(s) / 1.00 Strzykawka

---

### Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Dowymieniowo:

- 

#### Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 14 day
- Milk. no withdrawal period

36 hours after calving. The product must be applied at least 42 days before calving. If the cow calves before the end of the 42-day period, the remaining days must be added to the 36-hour withdrawal period for milk. At the same time, in such a case, it is necessary to check the presence of residues in the milk.

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51RC23

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet International B.V.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

29/04/1992

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Intervet International B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numer pozwolenia:**

96/330/92-S

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

29/04/1992

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.