

# Nafpenzal DC, Intramamární suspenze

Dopuszczony

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Nafpenzal DC, Intramamární suspenze

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

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

### **Droga podania:**

Dowymieniowo

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

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

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

Dostępne wyłącznie w angielski  
300.00 milligram(s) / 1.00 Aplikator

---

**Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina dowymieniowa

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Dowymieniowo:**

•

**Cattle (cow)**

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 39 day

po léčbě, v případě délky zaprahlosti kratší nebo rovné 35 dnům.

---

**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  
łotewski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**

Czechia

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

---

**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-C

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

28/06/2011

---

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

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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

oznakowanie opakowań

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