

# NAFPENZAL T

Upoważniony

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Product identification

### **Nazwa leku:**

NAFPENZAL T

---

### **Numer pozwolenia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### **Docelowe gatunki zwierząt:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Dowymieniowo

---

## Product details

### **Numer pozwolenia / 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  
300.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina dowymieniowa

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Dowymieniowo:**

##### **• Cattle (cow)**

- 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.

##### **• Sheep (ewe)**

- 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.

• **Goat (adult female)**

- 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.

---

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

QJ51RC22

---

**Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet

---

**Marketing authorisation date:**

2/02/1990

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Numer pozwolenia:**

FR/V/5170868 1/1990

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

2/02/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032116>