

# Nafpenzal DC, intramammaarsuspensioon veistele

Autorizado

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Nafpenzal DC, intramammaarsuspensioon veistele

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via intramamária

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês  
100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês  
300.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão intramamária

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramamária:**

- 

#### **Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 14 dia
- Milk. 36 hora

Piimale: 36 tundi, kui kinnisperiood kestab rohkem kui 6 nädalat. 6 nädalat + 36 h, kui kinnisperiood on lühem kui 6 nädalat.

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ51RC23

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Estónia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

5/02/2004

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

State Agency Of Medicines

---

### **Número da autorização:**

1189

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

5/02/2004

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.