

# NAFPENZAL DC

Autorizado

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

NAFPENZAL DC

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

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

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

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [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:**

- 

#### **Goat**

- Meat and offal. 35 dia
- Milk. 9 dia

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 35 dia
- Milk. 90 dia

- 

#### **Cattle (dairy cow)**

- Meat and offal. 48 hora
  - Meat and offal. 16 dia
- 

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

QJ51RC

---

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

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Chipre

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

---

## 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 letão lituano Norwegian

---

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

Intervet International B.V.

---

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

30/04/2004

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Número da autorização:**

CY00072V

---

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

10/06/2017

---

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.