

# NAFPENZAL DC

Neautorizat

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

NAFPENZAL DC

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine (vacă)

Oaie

Capră (femelă adultă)

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în Engleză  
100.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în Engleză  
300.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie intramamară

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

**Bovine (vacă)**

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 2 zi

- 

**Oaie**

- Carne și organe. 21 zi
- Lapte. 6 zi

- 

**Capră (femelă adultă)**

- Carne și organe. 21 zi
  - Lapte. 6 zi
- 

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ51RC23

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

România

---

**Descrierea ambalajului:**

Cutie carton x seringa x 3 g

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

19/08/2010

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Numărul autorizației:**

160341

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

28/03/2024

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului