

# Nafpenzal T Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder (trockenstehende Milchkühe)

Autorizat

- Nafcillin sodium monohydrate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Nafpenzal T Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder (trockenstehende Milchkühe)

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine

### **Calea de administrare:**

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
121.95 miligram(e) / 1.00 Applicator

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

Disponibile numai în Engleză  
134.23 miligram(e) / 1.00 Applicator

---

### Forma farmaceutică:

Unguent intramamar

---

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

-:

- 

#### **Bovine**

- Lapte. 5 zi

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

- Carne și organe. 17 zi

---

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

QJ51RC22

---

### Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### Status autorizație:

Valid

---

### Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

### Disponibil în:

Germany

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## 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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

25/10/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

6830405.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

25/10/2004

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.