

# Nafpenzal DC suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Nafcillin sodium

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Nafpenzal DC suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine (vacă în repaus mamar)

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

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

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

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie intramamară

---

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

- :
- **Bovine (vacă în repaus mamar)**  
- Carne și organe. 14 zi
- Pienam:  $\geq 42$  dienas: 36 stundas pēc dzemdībām  
ārstēšanas-dzemdību intervāls < 42 dienas: piens jāpārbauda uz antibiotiku atliekām pirms piegādes.
- 

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

QJ51RC23

---

**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](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

14/10/1993

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

V/NRP/93/0034

---

**Data modificării statusului autorizației:**

14/10/1993

---

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 acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.