

# Nafpenzal DC 100 mg suspension intramammaire

Autorizat

- Nafcillin sodium
- Dihydrostreptomycin sulfat
- Benzylpenicillin procaină

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Nafpenzal DC 100 mg suspension intramammaire

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine (bovine pentru lapte)

### 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 (bovine pentru lapte)**

- Carne și organe. 5 zi
- Milk. no withdrawal period

Treatment to calving interval  $\geq$  46 days: 48 hours; Treatment to calving interval  $<$  46 days: 46 days after treatment

---

**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](#)

---

**Disponibil în:**

Luxembourg

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## 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](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/08/1972

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Numărul autorizației:**

V 817/02/11/0746

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/01/2000

---

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

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.