

# Nafpenzal DC intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok (kravy v období státia na sucho)

Oprávnený

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Nafpenzal DC intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok (kravy v období státia na sucho)

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramamálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

300000.00 international unit(s) / 1.00 Striekačka

---

### Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramamálne použitie:

- 

#### **Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. no withdrawal period

36 hours after calving. The product must be applied at least 42 days before calving. If the cow calves before the end of the 42-day period, the remaining days must be added to the 36-hour withdrawal period for milk. At the same time, in such a case, it is necessary to check the presence of residues in the milk.

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51RC23

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Slovensko

---

**Opis balenia:**

Aplikátory (striekačky) sú balené vo vreckách zložených z: polyetylénový tereftalát/hliník/polyetylén v papierovej škatuľke. (20x3 g)

Aplikátory (striekačky) sú balené vo vreckách zložených z: polyetylénový tereftalát/hliník/polyetylén v papierovej škatuľke. (4x3 g)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

29/04/1992

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Číslo registrácie:**

96/330/92-S

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

29/04/1992

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents