

# Nafpenzal DC, intramammaarsuspensioon kinnislehmadele

Oprávněný

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin

## Product identification

### Názov lieku:

Nafpenzal DC, intramammaarsuspensioon kinnislehmadele

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Intramamálne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

---

**Lieková forma:**

Intramamálna suspenzia

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramamálne použitie:**

• **Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 36 hour

Piimale: 36 tundi, kui kinnisperiood kestab rohkem kui 6 nädalat. 6 nädalat + 36 h, kui kinnisperiood on lühem kui 6 nädalat.

---

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

QJ51RC23

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Estónsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Estonian](#)

Dostupné len v [Estonian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

6/02/2004

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

RAVIMIAMET

---

**Číslo registrácie:**

1189

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

6/02/2004

---

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

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055110>