

# Nafpenzal 3D, suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Ima dovoljenje za promet

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Nafpenzal 3D, suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

govedo

---

### Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

---

**Farmaceutska oblika:**

intramamarna suspenzija

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Intramamarno dajanje:**

•

**govedo**

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 48 day 48 na toediening bij een droogstand korter dan 46 dagen.

- Milk. 2 day

2 dagen na afkalven bij een droogstand gelijk aan of langer dan 46 dagen.

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ51RC23

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Netherlands

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet Nederland B.V.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

12/05/2006

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet International B.V.

---

### **Pristojni organ:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

REG NL 9705

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

11/02/2016

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.