

# Nafpenzal DC 100 mg suspension intramammaire

Ima dovoljenje  
za promet

- Nafcillin sodium
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Nafpenzal DC 100 mg suspension intramammaire

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

---

**Farmaceutska oblika:**

intramamarna suspenzija

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Intramamarno dajanje:**

•

**Cattle (dairy cattle)**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. no withdrawal period

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

---

**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:**

Luxembourg

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet International B.V.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

1/08/1972

---

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

Intervet International GmbH

---

**Pristojni organ:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

V 817/02/11/0746

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

1/01/2000

---

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

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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