

# Nafpenzal DC (300 mg + 100 mg + 100 mg)/3 g Maść dowymieniowa

Разрешен

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Nafcillin sodium monohydrate
- Benzylopenicillin procaine

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Nafpenzal DC (300 mg + 100 mg + 100 mg)/3 g Maść dowymieniowa

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

### Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски  
100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски  
300.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

---

**Фармацевтична форма:**

Интрамамарна маз

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамамарно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 14 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ51RC23

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Poland

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Полски

Налично само в Полски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

4/05/1999

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0688

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

4/05/1999

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.