

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

Autoriseret

- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin
- Benzylpenicillin procaine

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

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

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

### Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

---

**Lægemiddelform:**

Intramammær salve

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramammær anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 14 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ51RC23

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

4/05/1999

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

0688

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

4/05/1999

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

## Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059787>