

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

Autorizado

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Nafcillin sodium monohydrate
- Benzylopenicillin procaine

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramamaria

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 3.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 3.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
300.00 Miligramo(s) / 3.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Pomada intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 14 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ51RC23

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/05/1999

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

0688

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/05/1999

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

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