

# Nafpenzal 3D, suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Odobreno

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin
- Nafcillin

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Nafpenzal 3D, suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

Intramamarno

---

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
300.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski  
100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski  
100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

---

### Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intramamarno:

- 

#### Cattle

- 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-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51RC23

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Dostupan u:**

Netherlands

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

12/05/2006

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet International B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Medicines Evaluation Board

---

**Broj odobrenja:**

REG NL 9705

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

11/02/2016

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.