

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

Odobreno

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Nafcillin sodium monohydrate
- Benzylopenicillin procaine

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

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

### **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  
100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski  
100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski  
300.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

---

### Farmaceutski oblik:

Intramamarna mast

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intramamarno:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 14 day

---

### 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:

Poland

---

### Opis paketa:

Dostupan samo u [poljski](#)

Dostupan samo u [poljski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

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

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

4/05/1999

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet International B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Broj odobrenja:**

0688

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

4/05/1999

---

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

## Dokumenti

### Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

### Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

### Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.