

# Nafpenzal MC, Intramamárni suspenze

Nije  
ovlašteno

- Benzylpenicillin
- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin

## Product identification

### Naziv VMP-a:

Nafpenzal MC, Intramamárni suspenze

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

### Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Način primjene:

Intramamarno

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

169.00 miligram / 1.00 Aplikator

Dostupno samo u [English](#)  
100.00 miligram / 1.00 Aplikator

Dostupno samo u [English](#)  
100.00 miligram / 1.00 Aplikator

---

**Farmaceutski oblik:**

intramamarna suspenzija

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramamarno:**

• **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 7 day
  - Milk. 108 sat
- 

**Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QJ51RC22

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Czech](#)

Dostupno samo u [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

26/03/1992

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Odgovorno tijelo:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Broj autorizacije:**

96/251/92-C

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

26/03/1992

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Uputa o lijeku

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

## Označivanje

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064698>