

# Nafpenzal T Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder (trockenstehende Milchkühe)

Odobreno

- Nafcillin sodium monohydrate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Nafpenzal T Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder (trockenstehende Milchkühe)

### **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  
121.95 miligram / 1.00 Aplikator

Dostupan samo u engleski  
300.00 miligram / 1.00 Aplikator

Dostupan samo u engleski  
134.23 miligram / 1.00 Aplikator

---

### Farmaceutski oblik:

Intramamarna mast

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intramamarno:

- 

#### **Cattle**

- Milk. 5 day

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

- Meat and offal. 17 day

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51RC22

---

### 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:**

Germany

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski litvanski Norwegian

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

25/10/2004

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet International B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Broj odobrenja:**

6830405.00.00

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

25/10/2004

---

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.