

# NAFPENZAL DC, intramaminé suspensija

Odobreno

- Nafcillin
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

NAFPENZAL DC, intramaminé suspensija

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

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

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Intramamarno:**

- 

**Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 36 sat

Jei užtrūkimo periodas trumpesnis nei 6 sav., pieną reikia iširti dėl antibiotikų liekanų

---

**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](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

---

## 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 International B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

26/11/2006

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet International B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

State Food And Veterinary Service

---

**Broj odobrenja:**

LT/2/93/0047/001-002

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

29/10/2024

---

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). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.