

Nafpenzal DC tőgyinfúzió

Ovlašten

- Benzylpenicillin procaine
- Nafcillin sodium
- Dihydrostreptomycin sulfate

Product identification

Naziv VMP-a:

Nafpenzal DC tőgyinfúzió

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](#)

100.00 miligram / 1.00 gram

Dostupno samo u [English](#)

33.33 miligram / 1.00 gram

Dostupno samo u [English](#)
33.33 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

Withdrawal period by route of administration:

Intramamarno:

• Cattle

- Milk. 43 day
 - Meat and offal. 40 day
-

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

QJ51RC23

Pravni status opskrbe:

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

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

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

Opis paketa:

Dostupno samo u [Hungarian](#)

Dostupno samo u [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

23/04/2004

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Odgovorno tijelo:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Broj autorizacije:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Datum promjene statusa odobrenja:

23/04/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084917>