

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

Igaliotas

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Nafcillin sodium monohydrate
- Benzylopenicillin procaine

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

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

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

---

### **Naudojimo būdas:**

Naudoti į tešmenį

---

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

100.00 miligramai / 3.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)

100.00 miligramai / 3.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)  
300.00 miligramai / 3.00 gram(s)

---

**Vaisto forma:**

Intramaminis tepalas

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Naudoti į tešmenį:**

- 

**Galvijai**

- Mėsa ir subproduktai. 14 day

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ51RC23

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Polish](#)

Pateikiama tik [Polish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

4/05/1999

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Intervet International B.V.

---

**Atsakinga institucija:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

0688

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

4/05/1999

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059787>