

Benestermycin Vet. intramammær suspension

Разрешен

- Framycetin sulfate
- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Benestermycin Vet. intramammær suspension

Benestermycin Vet. intramammær suspension

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в [English](#)

280.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

говеда

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RC25

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Denmark

Описание на опаковката:

Налично само в [Danish](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

28/06/1974

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biovet AD

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

05783

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/06/1974

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054939>