

Benestermycin

Разрешен

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Benestermycin

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

280.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Withdrawal period by route of administration:**Интрамамарно приложение:****• говеда**

- Meat and offal. 5 day

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

- Milk. 37 day

Bei Tieren, die innerhalb von 35 Tagen vor dem Zeitpunkt der Geburt behandelt wurden.

- Milk. 36 hour

Bei Tieren, die früher als 35 Tage vor dem Zeitpunkt der Geburt behandelt wurden bis einschließlich 36 Stunden nach Laktationsbeginn.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QJ51RC25

Режим на отпускане Режим на отпускане:

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

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

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

Описание на опаковката:

Налично само на [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Правно основание за лицензирането на продукта:

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

Притежател на лиценза за употреба:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

4/05/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на лиценза:

6180634.00.00

Дата на промяна в статуса на лиценза:

4/05/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

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/600000073536>