

Benestermycin vet. spenalyf, smyrslі

Разрешен

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Benestermycin vet. spenalyf, smyrslі

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски
280.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски
100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна маз

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 9 day
- Milk. 36 hour

Ef lyfið er gefið a.m.k. 35 dögum fyrir burð má ekki nota mjólkina 36 kst eftir burð

- Milk. 37 day

Ef lyfið er gefið 35 dögum fyrir burð eða nær burði má ekki nota mjólkina í 37 daga eftir meðferð

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RC25

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански
Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Iceland

Описание на опаковката:

Налично само в Исландски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

30/11/1978

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Отговорен орган:

Icelandic Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

782193

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

14/06/2007

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.

Листовка

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

Данни върху опаковката

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