

BENESTERMYCIN

Разрешен

(20+56+20)MG/ML ενδομαστικό
εναιώρημα ξηράς περιόδου για
αγελάδες

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

BENESTERMYCIN (20+56+20)MG/ML ενδομαστικό εναιώρημα ξηράς περιόδου για
αγελάδες

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

56.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

крава

- Meat and offal. 9 day

- Milk. 36 hour εάν χορηγηθεί τουλάχιστον 35 ημέρες πριν από τον τοκετό

- Milk. 37 day

εάν χορηγηθεί σε διάστημα μικρότερο από 35 ημέρες πριν από τον τοκετό

Ветеринарномедицински Анатоμο-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](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Greece

Описание на опаковката:

Налично само в [Гръцки](#)

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](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

26/07/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH
Haupt Pharma Latina S.r.l.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

18393/04-06-2013/K-0096801

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/06/2024

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.