

Benestermycin, intramaminé suspensija galvijams

Autoriseret

- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate
- Penethamate hydriodide

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Benestermycin, intramaminé suspensija galvijams

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

280.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Lægemiddelform:

Intramammær suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramammær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. 36 hour

if the cows are injected at least 35 days later. to calving; 37 days after injection if the cows are injected less than 35 days before. before calving

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ51RC25

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Lithuania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

7/08/1997

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/97/0538/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/06/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.