

Benestermycin, intramammaarsuspensioon veistele

Autorizado

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Product identification

Nombre del medicamento:

Benestermycin, intramammaarsuspensioon veistele

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)
280.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramamaria:

• **Vacas en secado**

- Meat and offal. 8 Día

- Milk. 36 Hora(s)

Piimale: 36 tundi pärast poegimist, kui ravimit manustati 35 päeva või rohkem enne poegimist. 37 päeva pärast ravi, kui ravimit manustati vähem kui 35 päeva enne poegimist.

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ51RC25

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Estonia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

27/04/2008

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

1513

Fecha del cambio de estado de la autorización:

27/04/2008

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054927>