

Benestermysin ενδομαστικό εναιώρημα ξηράς περιόδου για αγελάδες

Autorizado

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate

Product identification

Nombre del medicamento:

Benestermysin ενδομαστικό εναιώρημα ξηράς περιόδου για αγελάδες

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Vía de administración:

Vía intramamaria

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
280.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramamaria:

• **Vacas**

- Meat and offal. 9 Día
 - Milk. 35 Día
 - Milk. 36 Hora(s)
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ51RC22

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:

Chipre

Available in:

Chipre

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

30/04/2004

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

CY00069V

Fecha del cambio de estado de la autorización:

29/12/2009

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091611>