

Benestermycin, intramammaarsuspensioon veistele

Volitatud

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Benestermycin, intramammaarsuspensioon veistele

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis (kinnislehm)

Manustamisviis:

Intramammaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English
100.00 milligram(s) / 1.00 Süstel

Termini tõlkekeel(ed) English
280.00 milligram(s) / 1.00 Süstel

Termini tõlkekeel(ed) English
100.00 milligram(s) / 1.00 Süstel

Ravimvorm:

Intramammaarsuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramammaarne:

-

veis (kinnislehm)

- liha ja söödavad koed. 8 day
- piim. 36 hour

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.

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ51RC25

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Eesti

Saadaval:

Eesti

Pakendi kirjeldus:

Pappkarp 100 madala tihedusega polüetüleenist intramammaarsüstlaga. Iga intramammaarsüstal sisaldab 5 ml suspensiooni intramammaarseks manustamiseks ja koosneb kolviga silindrist, mis on suletud steriilse otsakorgiga.

Pappkarp 20 madala tihedusega polüetüleenist intramammaarsüstlaga. Iga intramammaarsüstal sisaldab 5 ml suspensiooni intramammaarseks manustamiseks ja koosneb kolviga silindrist, mis on suletud steriilse otsakorgiga.

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Müügiloa kuupäev:

27/04/2008

Partii vabastamise tootmiskohad:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Vastutav asutus:

State Agency Of Medicines

Müügiloa number:

1513

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

27/04/2008

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte