

Benestermycin suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Odobreno

- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate
- Penethamate hydriodide

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Benestermycin suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramamarno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
280.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u [engleski](#)
100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u [engleski](#)
100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

Intramamarno:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 8 day

Pienam: - ja ārstēšana notikusi vismaz 35 dienas pirms dzemdībām, pienu nedrīkst lietot 36 stundas pēc dzemdībām; - ja ārstēšana notikusi mazāk nekā 35 dienas pirms dzemdībām, pienu nedrīkst lietot 37 dienas pēc ārstēšanas.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51RC25

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važēce

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Latvia

Opis paketa:

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

21/02/1996

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Nadležno tijelo:

Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

V/NRP/96/0294

Datum promjene statusa odobrenja:

21/02/1996

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.