

Benestermycin Vet. intramammær suspension

Ovlašten

- Framycetin sulfate
- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin

Product identification

Naziv VMP-a:

Benestermycin Vet. intramammær suspension

Benestermycin Vet. intramammær suspension

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)

[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramamarno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

100.00 miligram / 5.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

100.00 miligram / 5.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

280.00 miligram / 5.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

Withdrawal period by route of administration:

Intramamarno:

- **Cattle**
-

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ51RC25

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Denmark

Opis paketa:

Dostupno samo u [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

28/06/1974

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Biovet J.S.C.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Odgovorno tijelo:

Danish Medicines Agency

Broj autorizacije:

05783

Datum promjene statusa odobrenja:

28/06/1974

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054939>