

Benestermycin - Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Ovlašten

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate

Product identification

Naziv VMP-a:

Benestermycin - Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramamarno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupno samo u [English](#)

280.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupno samo u [English](#)

100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

Withdrawal period by route of administration:

Intramamarno:

• **Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 9 day

1 Euterinjektor (100 mg Framycetinsulfat + 280 mg Benethamin-Penicillin + 100 mg Penethamathydroiodid) pro Euterviertel, einmalig

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

QJ51RC22

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](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

3/07/1980

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Odgovorno tijelo:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Broj autorizacije:

16761

Datum promjene statusa odobrenja:

3/07/1980

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

Documents

Uputa o lijeku

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

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Označivanje

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083275>