

Benestermycin vet. spenalyf, smyrslī

Odobreno

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Benestermycin vet. spenalyf, smyrslī

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

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

Put aplikacije:

Intramamarno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

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

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

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

Farmaceutski oblik:

Intramamarna mast

Karencija prema putu aplikacije:

Intramamarno:

-

Cattle

- Meat and offal. 9 day
- Milk. 36 sat

Ef lyfið er gefið a.m.k. 35 dögum fyrir burð má ekki nota mjólkina 36 kst eftir burð

- Milk. 37 day

Ef lyfið er gefið 35 dögum fyrir burð eða nær burði má ekki nota mjólkina í 37 daga eftir meðferð

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:

Važeće

Odobreno u:

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

Dostupan u:

Iceland

Opis paketa:

Dostupan samo u [islandski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

30/11/1978

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Nadležno tijelo:

Icelandic Medicines Agency

Broj odobrenja:

782193

Datum promjene statusa odobrenja:

14/06/2007

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Uputa o lijeku

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.