

Benestermycin, intramammaarsuspensioon veistele

Engedélyezett

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Benestermycin, intramammaarsuspensioon veistele

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szárazonálló tehén

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)
280.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Gyógyszerforma:

Intramammális szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramammális alkalmazás:**

-

szárazonálló tehen

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 36 hour

Piimale: 36 tundi pärast poegimist, kui ravimit manustati 35 päeva vői rohkem enne poegimist. 37 päeva pärast ravi, kui ravimit manustati vähem kui 35 päeva enne poegimist.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51RC25

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Estonia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

27/04/2008

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Felelős hatóság:

State Agency Of Medicines

Engedély száma:

1513

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/04/2008

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.