

Benestermycin - Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Felhatalmazott

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate

Product identification

Készítmény neve:

Benestermycin - Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

szárazonálló tehén

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatásereősség:

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

Withdrawal period by route of administration:

Intramammális alkalmazás:

• **szárazonálló tehén**

- Meat and offal. 9 day

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51RC22

Szállítás jogállása:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

3/07/1980

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Felelős hatóság:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Engedély száma:

16761

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

3/07/1980

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

Documents

Betegtájékoztató

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

Alkalmazási előírás

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

Címkeszöveg

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

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