

Benestermycin, intramaminé suspensija galvijams

Engedélyezett

- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate
- Penethamate hydriodide

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Benestermycin, intramaminé suspensija galvijams

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

280.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 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:

-

szarvasmarha

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

if the cows are injected at least 35 days later. to calving; 37 days after injection if the cows are injected less than 35 days before. before calving

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

7/08/1997

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/97/0538/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/06/2024

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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