

Benestermycin

Autorizzato

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Product identification

Denominazione del medicinale:

Benestermycin

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 5.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

280.00 milligrammo(i) / 5.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 5.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Withdrawal period by route of administration:**Per uso intramammario:****• bovini**

- carne e visceri. 5 giorno

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

- latte. 37 giorno

Bei Tieren, die innerhalb von 35 Tagen vor dem Zeitpunkt der Geburt behandelt wurden.

- latte. 36 ora

Bei Tieren, die früher als 35 Tage vor dem Zeitpunkt der Geburt behandelt wurden bis einschließlich 36 Stunden nach Laktationsbeginn.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51RC25

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

4/05/2005

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

6180634.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/05/2005

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073536>