

BENESTERMYCIN

Autorizzato

(20+56+20)MG/ML ενδομαστικό
εναιώρημα ξηράς περιόδου για
αγελάδες

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BENESTERMYCIN (20+56+20)MG/ML ενδομαστικό εναιώρημα ξηράς περιόδου για
αγελάδες

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

56.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 9 giorno

- latte. 36 ora
εάν χορηγηθεί τουλάχιστον 35 ημέρες πριν από τον τοκετό

- latte. 37 giorno

εάν χορηγηθεί σε διάστημα μικρότερο από 35 ημέρες πριν από τον τοκετό

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

QJ51RC25

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/07/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

18393/04-06-2013/K-0096801

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/06/2024

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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