

Benestermycin Vet. intramammær suspension

Igaliotas

- Framycetin sulfate
- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Benestermycin Vet. intramammær suspension

Benestermycin Vet. intramammær suspension

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Naudoti į tešmenį

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

280.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

Withdrawal period by route of administration:

Naudoti į tešmenį:

- Galvijai
-

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ51RC25

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Denmark

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

28/06/1974

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Biovet J.S.C.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Atsakinga institucija:

Danish Medicines Agency

Registracijos pažymėjimo numeris:

05783

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/06/1974

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054939>