

Benestermycin

Pilnvarots

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Product identification

Zāļu nosaukums:

Benestermycin

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Liellops

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 5.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai [English](#)

280.00 miligrams(i) / 5.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 5.00 mililitrs(i)

Zāļu forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

Withdrawal period by route of administration:**ievadīšanai tesmenī:****• Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

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

- Piens. 37 diena

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

- Piens. 36 stunda

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

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QJ51RC25

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH
Haupt Pharma Latina S.r.l.

Atbildīgā iestāde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Atļaujas numurs:

6180634.00.00

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

4/05/2005

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

Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

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