

Benestermycin vet. Intramammär salva

Awtorizzat

- Penethamate hydriodide
- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Benestermycin vet. Intramammär salva

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliż
100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi Ingliż
100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi Ingliż
280.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Forma farmaċewtika:

Ingwent intramammarju

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu intramammarju:

-

Cattle

- Milk. 37 day

Vid behandling mindre än 35 dagar före kalvning, eller under laktation: 37 dagar efter behandling. Vid behandling 35 dagar eller mer före kalvning: 36 timmar efter kalvning.

- Meat and offal. 9 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51RC25

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Ġermaniż Estonjan Ingliż Franciż Taljan Olandiż Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli fi:

Sweden

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Żvediż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

31/08/1973

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

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

Awtorità responsabbli:

Swedish Medical Products Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

8804

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

31/08/1973

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

Dokumenti

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.