

# Benestermycin suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Toegelaten

- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate
- Penethamate hydriodide

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Benestermycin suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Droogstaande koeien

### **Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

280.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intramammair gebruik:**

- 

**Droogstaande koeien**

- Meat and offal. 8 day

Pienam: - ja ārstēšana notikusi vismaz 35 dienas pirms dzemdībām, pienu nedrīkst lietot 36 stundas pēc dzemdībām; - ja ārstēšana notikusi mazāk nekā 35 dienas pirms dzemdībām, pienu nedrīkst lietot 37 dienas pēc ārstēšanas.

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ51RC25

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Letland

---

**Beschikbaar in:**

Letland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

21/02/1996

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Food And Veterinary Service

---

**Vergunningsnummer:**

V/NRP/96/0294

---

**Datum toelatingswijziging:**

21/02/1996

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.