

Benestermysin ενδομαστικό εναιώρημα ξηράς περιόδου για αγελάδες

Dopuszczony

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Benestermysin ενδομαστικό εναιώρημα ξηράς περιόδου για αγελάδες

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
280.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Dowymieniowo:**

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 9 day
- Milk. 35 day
- Milk. 36 hour

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51RC22

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Cyprus

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

30/04/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Lohmann Animal Health GmbH & Co. KG

Organ odpowiedzialny:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numer pozwolenia:

CY00069V

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/12/2009

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091611>