

File downloaded on 2026-06-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000092978>

Benestermycin, intramaminé suspensija galvijams

Dopuszczony

- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate
- Penethamate hydriodide

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Benestermycin, intramaminé suspensija galvijams

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
280.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Dowymieniowo:

•

Cattle

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 36 hour

if the cows are injected at least 35 days later. to calving; 37 days after injection if the cows are injected less than 35 days before. before calving

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51RC25

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Lithuania

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

7/08/1997

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/97/0538/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/06/2024

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.