

Benestermycin, intramammaarsuspensioen veistele

Autorizado

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Benestermycin, intramammaarsuspensioen veistele

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English
100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em English
280.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em English
100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. 36 hora

Piimale: 36 tundi pärast poegimist, kui ravimit manustati 35 päeva või rohkem enne poegimist. 37 päeva pärast ravi, kui ravimit manustati vähem kui 35 päeva enne poegimist.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RC25

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Estonian

Disponível apenas em Estonian

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

27/04/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

HAUPT PHARMA LATINA

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1513

Data de alteração do estado de autorização:

27/04/2008

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054927>