

Benestermycin - Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Autorizado

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate

Product identification

Nome do medicamento:

Benestermycin - Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

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

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [English](#)
280.00 milligram(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramamária:

• **Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 9 dia

1 Euterinjektor (100 mg Framycetinsulfat + 280 mg Benethamin-Penicillin + 100 mg Penethamathydroiodid) pro Euterviertel, einmalig

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ51RC22

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [German](#)

Additional information

Tipo de direito:

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

Base jurídica de autorização do produto:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

3/07/1980

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

16761

Data de alteração do estado de autorização:

3/07/1980

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

Documents

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083275>