

Benestermycin vet. spenalyf, smyrslí

Autorizado

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Benestermycin vet. spenalyf, smyrslí

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

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

Pomada intramamária

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle

- Meat and offal. 9 dia
- Milk. 36 hora

Ef lyfið er gefið a.m.k. 35 dögum fyrir burð má ekki nota mjólkina 36 kst eftir burð

- Milk. 37 dia

Ef lyfið er gefið 35 dögum fyrir burð eða nær burði má ekki nota mjólkina í 37 daga eftir meðferð

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RC25

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Islândia

Disponível em:

Islândia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Icelandic

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

30/11/1978

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH
HAUPT PHARMA LATINA

Autoridade responsável:

Icelandic Medicines Agency

Número da autorização:

782193

Data de alteração do estado de autorização:

14/06/2007

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.

Folheto informativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085411>