

BENESTERMYCIN

Autorizado

(20+56+20)MG/ML ενδομαστικό
εναιώρημα ξηράς περιόδου για
αγελάδες

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

BENESTERMYCIN (20+56+20)MG/ML ενδομαστικό εναιώρημα ξηράς περιόδου για
αγελάδες

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#)
[inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#)
[sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

56.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 9 dia

- Milk. 36 hora
εάν χορηγηθεί τουλάχιστον 35 ημέρες πριν από τον τοκετό

- Milk. 37 dia

εάν χορηγηθεί σε διάστημα μικρότερο από 35 ημέρες πριν από τον τοκετό

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RC25

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Disponibilidade:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

26/07/1995

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

18393/04-06-2013/K-0096801

Data da alteração do estado de autorização:

26/06/2024

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.