

Benestermycin, intramammaarsuspensioen veistele

Autorizat

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Benestermycin, intramammaarsuspensioen veistele

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă în repaus mamar)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în Engleză
280.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vacă în repaus mamar)

- Carne și organe. 8 zi

- Lapte. 36 oră

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51RC25

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Estonia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Estoniană

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data autorizației de comercializare:

27/04/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autoritatea responsabilă:

State Agency Of Medicines

Numărul autorizației:

1513

Data modificării statusului autorizației:

27/04/2008

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.