

Benestermycin

Autorizat

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Benestermycin

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 Applicator

Disponibile numai în [Engleză](#)

280.00 miligram(e) / 1.00 Applicator

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

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

- :
- **Bovine**
 - Carne și organe. 5 zi
- bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.
- Lapte. 37 zi
- Bei Tieren, die innerhalb von 35 Tagen vor dem Zeitpunkt der Geburt behandelt wurden.
- Lapte. 36 oră
- Bei Tieren, die früher als 35 Tage vor dem Zeitpunkt der Geburt behandelt wurden bis einschließlich 36 Stunden nach Laktationsbeginn.
-

Codul anatomic therapeutic 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 Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data autorizației de comercializare:

4/05/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6180634.00.00

Data modificării statusului autorizației:

4/05/2005

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.