

BENESTERMYCIN

Autorizat

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

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

56.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 9 zi

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

- Milk. 37 zi

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

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:

Greece

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Greacă

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:

26/07/1995

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

18393/04-06-2013/K-0096801

Data modificării statusului autorizației:

26/06/2024

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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

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