

Benestermycin, intramammaarsuspensioon veistele

Oprávněný

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Benestermycin, intramammaarsuspensioon veistele

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#)
[Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#)
[Švédsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

280.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 36 hour

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51RC25

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Estónsko

Dostupné v:

Estónsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Estónsky](#)

Dostupné len v [Estónsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dátum registrácie lieku:

27/04/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Zodpovedný orgán:

State Agency Of Medicines

Číslo registrácie:

1513

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/04/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.