

Benestermycin vet. spenalyf, smyrslí

Oprávnený

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Benestermycin vet. spenalyf, smyrslí

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [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 masť

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intramamálne použitie:**

-

Cattle

- Meat and offal. 9 day
- Milk. 36 hour

Ef lyfið er gefið a.m.k. 35 dögum fyrir burð má ekki nota mjólkina 36 kst eftir burð

- Milk. 37 day

Ef lyfið er gefið 35 dögum fyrir burð eða nær burði má ekki nota mjólkina í 37 daga eftir meðferð

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:

Island

Dostupné v:

Island

Opis balenia:

Dostupné len v [Islandsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dátum registrácie lieku:

30/11/1978

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zodpovedný orgán:

Icelandic Medicines Agency

Číslo registrácie:

782193

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/06/2007

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.

Písomná informácia pre používateľa

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

Označenie obalu

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