

Benestermycin vet. Intramammär salva

Autorisiert

- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate
- Penethamate hydriodide

Product identification

Name des Arzneimittels:

Benestermycin vet. Intramammär salva

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

56.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Salbe zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:

intramammäre Anwendung:

• **Rind**

- Milk. 37 day

Vid behandling mindre än 35 dagar före kalvning, eller under laktation: 37 dagar efter behandling. Vid behandling 35 dagar eller mer före kalvning: 36 timmar efter kalvning.

- Fleisch und Innereien. 9 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51RC25

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Schweden

Available in:

Schweden

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

8804

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/08/1973

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

Documents

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053245>