

# Benestermycin

Autorisiert

- Framycetin sulfat
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Benestermycin

---

### 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](#)

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

280.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Suspension zur intramammären Anwendung

---

**Withdrawal period by route of administration:****intramammäre Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 5 day

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

- Milk. 37 day

Bei Tieren, die innerhalb von 35 Tagen vor dem Zeitpunkt der Geburt behandelt wurden.

- Milk. 36 hour

Bei Tieren, die früher als 35 Tage vor dem Zeitpunkt der Geburt behandelt wurden bis einschließlich 36 Stunden nach Laktationsbeginn.

---

**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:**

Deutschland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 20 Euterinjektor mit jeweils 5 Milliliter

---

## 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:**

4/05/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

6180634.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/05/2005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073536>