

Benestermycin vet. Intramammär salva

Autorizado

- Penethamate hydriodide
- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Benestermycin vet. Intramammär salva

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)
280.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Pomada intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Bovino

- Milk. 37 Día

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.

- Meat and offal. 9 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51RC25

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Suecia

Disponible en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

31/08/1973

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

8804

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/08/1973

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.