

Benestermycin Vet. intramammær suspension

Autorizado

- Framycetin sulfate
- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin

Product identification

Nombre del medicamento:

Benestermycin Vet. intramammær suspension

Benestermycin Vet. intramammær suspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

280.00 Miligramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramamaria:

- **Bovino**
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ51RC25

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Dinamarca

Available in:

Dinamarca

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

28/06/1974

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Biovet J.S.C.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

05783

Fecha del cambio de estado de la autorización:

28/06/1974

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054939>