

BENESTERMYCIN

Autorizado

(20+56+20)MG/ML ενδομαστικό
εναιώρημα ξηράς περιόδου για
αγελάδες

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BENESTERMYCIN (20+56+20)MG/ML ενδομαστικό εναιώρημα ξηράς περιόδου για
αγελάδες

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
56.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas

- Meat and offal. 9 Día

- Milk. 36 Hora(s) εάν χορηγηθεί τουλάχιστον 35 ημέρες πριν από τον τοκετό

- Milk. 37 Día

εάν χορηγηθεί σε διάστημα μικρότερο από 35 ημέρες πριν από τον τοκετό

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:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

26/07/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

18393/04-06-2013/K-0096801

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/06/2024

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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