

# Benestermycin, intramaminé suspensija galvijams

Autorizzato

- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate
- Penethamate hydriodide

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Benestermycin, intramaminé suspensija galvijams

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

---

### **Via di somministrazione:**

Per uso intramammario

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

280.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)  
100.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)  
100.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione intramammaria

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Per uso intramammario:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 36 ora

if the cows are injected at least 35 days later. to calving; 37 days after injection if the cows are injected less than 35 days before. before calving

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ51RC25

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Lituania

---

**Disponibile in:**

Lituania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

7/08/1997

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

LT/2/97/0538/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/06/2024

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.