

# Benestermycin, intramammaarsuspensioon veistele

Awtorizzat

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

## Product identification

### Isem tal-mediċina:

Benestermycin, intramammaarsuspensioon veistele

---

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

---

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

---

## Product details

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [English](#)

280.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

---

**Forma farmaċewtika:**

Suspensjoni intramammarja

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Użu intramammarju:**

• **Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 36 hour

Piimale: 36 tundi pärast poegimist, kui ravimit manustati 35 päeva või rohkem enne poegimist. 37 päeva pärast ravi, kui ravimit manustati vähem kui 35 päeva enne poegimist.

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ51RC25

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Estonian](#)

Disponibbli biss fi [Estonian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

27/04/2008

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.  
Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Awtorità responsabbli:**

State Agency Of Medicines

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

1513

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

27/04/2008

---

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

## Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054927>