

# Benestermycin Vet. intramammær suspension

Awtorizzat

- Framycetin sulfate
- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin

## Product identification

### Isem tal-mediċina:

Benestermycin Vet. intramammær suspension

Benestermycin Vet. intramammær suspension

---

### 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](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)

[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

---

## Product details

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

280.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Suspensjoni intramammarja

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Użu intramammarju:**

- Cattle
- 

**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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Denmark

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Danish](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

---

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

Biovet J.S.C.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Awtorità responsabli:**

Danish Medicines Agency

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

05783

---

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

28/06/1974

---

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/600000054939>