

Benestermycin - Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Geautoriseerd

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Benestermycin - Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Droogstaande koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [English](#)
280.00 milligram(s) / 1.00 Spuut

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Spuut

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Intramammair gebruik:

• **Droogstaande koeien**

- Meat and offal. 9 day

1 Euterinjector (100 mg Framycetinsulfat + 280 mg Benethamin-Penicillin + 100 mg Penethamathydroiodid) pro Euterviertel, eenmalig

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51RC22

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

3/07/1980

Productielocaties partijvrijgifte:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Toelatingsnummer:

16761

Wijzigingsdatum status toelating:

3/07/1980

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

Documents

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083275>