

File downloaded on 2026-04-12

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000053245>

# Benestermycin vet. Intramammär salva

Dopuszczony

- Penethamate hydriodide
- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Benestermycin vet. Intramammär salva

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Dowymieniowo

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
100.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski  
100.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski  
280.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

---

**Postać farmaceutyczna:**

Maść dowymieniowa

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Dowymieniowo:**

•

**Cattle**

- Milk. 37 day

Vid behandling mindre än 35 dagar före kalvning, eller under laktation: 37 dagar efter behandling. Vid behandling 35 dagar eller mer före kalvning: 36 timmar efter kalvning.

- Meat and offal. 9 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ51RC25

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**

Sweden

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [szwedzki](#)

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

31/08/1973

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Numer pozwolenia:**

8804

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

31/08/1973

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.