

File downloaded on 2026-04-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000092978>

# Benestermycin, intramaminé suspensija galvijams

Dopuszczony

- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate
- Penethamate hydriodide

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Benestermycin, intramaminé suspensija galvijams

### 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  
280.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

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

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

---

**Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina dowymieniowa

---

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

**Dowymieniowo:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 36 hour

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

---

**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:**

Lithuania

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w angielski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnień:**

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

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

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

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

7/08/1997

---

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

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numer pozwolenia:**

LT/2/97/0538/001

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

25/06/2024

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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