

# Benestermycin - Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Autorizado

- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin
- Framycetin sulfate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Benestermycin - Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês

280.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

---

### Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intramamária:

- 

#### Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 9 dia

1 Euterinjektor (100 mg Framycetinsulfat + 280 mg Benethamin-Penicillin + 100 mg Penethamathydroiodid) pro Euterviertel, einmalig

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RC22

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Áustria

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

3/07/1980

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

16761

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

3/07/1980

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.