

# Benestermycin Vet.

## intramammær suspension

Pooblašćeno

- Framycetin sulfate
- Penethamate hydriodide
- Benethamine penicillin

## Product identification

### Ime zdravila:

Benestermycin Vet. intramammær suspension

Benestermycin Vet. intramammær suspension

---

### Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

govedo

---

### Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

---

## Product details

### Ućinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

280.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

intramamarna suspenzija

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramamarno dajanje:**

- **govedo**
- 

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QJ51RC25

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Denmark

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Danish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Biovet J.S.C.

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Pristojni organ:**

Danish Medicines Agency

---

**Številka dovoljenja :**

05783

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

28/06/1974

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054939>