

# Benestermycin

Pooblašeno

- Framycetin sulfate
- Benethamine penicillin
- Penethamate hydriodide

## Product identification

### Ime zdravila:

Benestermycin

---

### Učinkovina:

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

### Učinkovina / Jakost:

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)

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutvska oblika:**

intramamarna suspenzija

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramamarno dajanje:****• govedo**

- Meat and offal. 5 day

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

- Milk. 37 day

Bei Tieren, die innerhalb von 35 Tagen vor dem Zeitpunkt der Geburt behandelt wurden.

- Milk. 36 hour

Bei Tieren, die früher als 35 Tage vor dem Zeitpunkt der Geburt behandelt wurden bis einschließlich 36 Stunden nach Laktationsbeginn.

---

**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](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [German](#)

---

## 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:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Pristojni organ:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Številka dovoljenja :**

6180634.00.00

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

4/05/2005

---

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/600000073536>