

# BIOMYCIN-M, intramaminé suspensija galvijams

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE
- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

BIOMYCIN-M, intramaminé suspensija galvijams

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Vacas en lactación

---

### **Vía de administración:**

Vía intramamaria

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramamaria:**

- 

**Vacas en lactación**

- Meat. 5 Día

- Milk. 3 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ51RD01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/09/2017

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/17/2419/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/10/2025

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.