

BIOMYCIN-M, intramaminé suspensija galvijams

Myönnetty

- NEOMYCIN SULFATE
- Amoxicillin trihydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

BIOMYCIN-M, intramaminé suspensija galvijams

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (lypsylehmä)

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Saatavissa vain kielillä [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Maitorauhaseen:**

-

Nauta (lypsylehmä)

- Meat. 5 day

- Milk. 3 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51RD01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Lithuanian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Myyntiluvan myöntämispäivä:

21/09/2017

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Vastaava viranomainen:

State Food And Veterinary Service

Myyntilupanumero:

LT/2/17/2419/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

27/10/2025

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.