

BIOMYCIN-M, intramaminé suspensija galvijams

Heimilað

- NEOMYCIN SULFATE
- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

BIOMYCIN-M, intramaminé suspensija galvijams

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (mjólkurkýr)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í spena:**

-

Nautgripir (mjólkurkýr)

- Kjöt. 5 dagar

- Mjólk. 3 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51RD01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í litháíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Dagsetning markaðsleyfis:

21/09/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/17/2419/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/10/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.