

BIOMYCIN-M, intramaminè suspensija galvijams

Autorizzato

- NEOMYCIN SULFATE
- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BIOMYCIN-M, intramaminè suspensija galvijams

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in lattazione)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

250.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Per uso intramammario:**

-

Bovini (vacca in lattazione)

- carne. 5 giorno

- latte. 3 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51RD01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Lithuanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/09/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/17/2419/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/10/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.