

# BIOMYCIN-M, intramaminé suspensija galvijams

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE
- Amoxicillin trihydrate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

BIOMYCIN-M, intramaminé suspensija galvijams

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

250.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês  
500.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão intramamária

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramamária:**

•

**Cattle (lactating cow)**

- Meat. 5 dia

- Milk. 3 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ51RD01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Lituânia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em lituano

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

21/09/2017

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

LT/2/17/2419/001

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

27/10/2025

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.