

# LINEOMAM LC, Intramammary solution

Autorisiert

- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Lineomam LC, 330 mg/100000 RÜ/10 ml intramammaarlahus

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Kuh, laktierend

---

### **Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Verfügbar nur in [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 Applikator

---

**Darreichungsform:**

Lösung zur intramammären Anwendung

---

**Withdrawal period by route of administration:****intramammäre Anwendung:****• Kuh, laktierend**

- Fleisch und Innereien. 3 day

- Milk. 84 hour

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ51RF03

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Estland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

26/06/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

2035

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/06/2017

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Tschechische Republik

---

**Verfahrensnummer:**

CZ/V/0138/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Bulgarien Kroatien Zypern Estland Griechenland Ungarn Lettland Litauen  
Polen Rumaenien Slowakei Slowenien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054471>