

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Autorisiert

- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

LINEOMAM LC, Intramammary solution

LINEOMAM LC, 330 mg/10 ml + 100000 UI/10 ml, soluție intramamară

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 Tag

- Milch. 84 Stunde

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

QJ51RF03

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

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:

8/10/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

210042

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/04/2023

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0138/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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/600000054494>