

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Autorisiert

- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Lineomam LC 330 mg/10 ml + 100,000 IU/10 ml intramamarna raztopina

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowenien

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:

24/05/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

MR/V/0576/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/05/2017

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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