

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Autorisiert

- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

LINEOMAM LC 330 mg/10 ml + 100,000 IU/10 ml ενδομαστικό διάλυμα
LINEOMAM LC, Intramammary solution

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:

Griechenland

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:

7/12/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

72522/28-07-2021/K-0226401

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/07/2021

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