

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Autorizado

- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Nombre del medicamento:

LINEOMAM LC, Intramammary solution

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en lactación

Vía de administración:

Vía intramamaria

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

330.00 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Aplicador

Forma farmacéutica:

Solución intramamaria

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramamaria:****• Vacas en lactación**

- Meat and offal. 3 Día

- Milk. 84 Hora(s)

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ51RF03

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Estonia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

26/06/2017

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

2035

Fecha del cambio de estado de la autorización:

26/06/2017

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0138/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Croacia Chipre Estonia Grecia Hungría Letonia Lituania Polonia
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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