

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Autorizado

- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en lactación

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

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

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramamaria:**

-

Vacas en lactación

- Meat and offal. 3 Día
 - Milk. 84 Hora(s)
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51RF03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Chipre

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

5/11/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

CY00646V

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/05/2021

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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