

# LINEOMAM LC, Intramammary solution

Autorizado

- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

LINEOMAM LC 330 mg/10 ml + 100,000 IU/10 ml ενδομαστικό διάλυμα  
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:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bioveta a.s.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

7/12/2017

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

72522/28-07-2021/K-0226401

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/07/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)