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

LINEOMAM LC, Intramammary solution



- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LINEOMAM LC, Intramammary solution Lineomam LC, 330 mg/100000 RÜ/10 ml intramammaarlahus

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (vache en lactation)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 330.00 milligram(s) / 1.00 Applicateur

Disponible uniquement en Anglais

100000.00 international unit(s) / 1.00 Applicateu	100000.00	international	unit(s)	/ 1.00	Applicateu
---	-----------	---------------	---------	--------	------------

Forme pharmaceutique:

Solution intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

•

Bovin (vache en lactation)

- Viande et abats. 3 day
- Lait. 84 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51RF03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> <u>Italian</u> <u>Latvian</u> <u>Norwegian</u>

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/06/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

2035

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/06/2017

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0138/001

États membres concernés:

Bulgarie Croatie Chypre Estonie Grèce Hongrie Lettonie Lituanie Pologne Roumanie Slovaquie Slovénie

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.