

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Viðurkennt

- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

LINEOMAM LC, Intramammary solution

LINEOMAM LC 330 mg/10 ml + 100,000 IU/10 ml intramamárny roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir (mjólkurkýr)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Áhald

Aðeins fáanlegt í [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 Áhald

Lyfjaform:

Spenalyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

•

Nautgripir (mjólkurkýr)

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- Mjólk. 84 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51RF03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/12/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/057/MR/17-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/12/2017

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0138/001

Þáttökulönd (CMS):

Búlgaría Króatía Kýpur Eistland Grikkland Ungverjaland Lettland Litáen
Pólland Rúmenía Slóvakía Slóvenía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.