

# LINEOMAM LC, Intramammary solution

Autorizzato

- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

LINEOMAM LC, Intramammary solution

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vacca in lattazione)

---

### **Via di somministrazione:**

Per uso intramammario

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

330.00 milligrammo(i) / 1.00 Applicatore

Disponibile solo in [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 Applicatore

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione intramammaria

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Per uso intramammario:**

- 

**Bovini (vacca in lattazione)**

- carni e frattaglie. 3 giorno

- latte. 84 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ51RF03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bioveta a.s.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

7/12/2017

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bioveta a.s.

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

72522/28-07-2021/K-0226401

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/07/2021

---

**Stato membro di riferimento:**

Repubblica Ceca

---

**Numero di procedura:**

CZ/V/0138/001

---

**Stati membri interessati:**

Bulgaria Croazia Cipro Estonia Grecia Ungheria Lettonia Lituania Polonia  
Romania Slovacchia Slovenia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.