

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