

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Geautoriseerd

- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Lineomam LC 330 mg/10 ml + 100 000 IU/10 ml šķīdums ievadīšanai tesmenī

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Lacterende koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Applicator

Alleen beschikbaar in [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 Applicator

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor intramammair gebruik

Withdrawal period by route of administration:**Intramammair gebruik:**

-

Lacterende koeien

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 84 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51RF03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Letland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

31/05/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

V/MRP/17/0024

Wijzigingsdatum status toelating:

31/05/2017

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0138/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Kroatië Cyprus Estland Griekenland Hongarije Letland Litouwen
Polen Roemenië Slowakije Slovenië

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054492>