

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Toegelaten

- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Lineomam LC 330 mg/10 ml + 100,000 IU/10 ml intramamarna raztopina

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Lacterende koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Applicator

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 Applicator

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Lacterende koeien

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 84 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51RF03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegeleden in:

Slovenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

24/05/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Vergunningsnummer:

MR/V/0576/001

Datum toelatingswijziging:

24/05/2017

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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.