

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 intramamárny roztok

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](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slowakije

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:

20/12/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

96/057/MR/17-S

Wijzigingsdatum status toelating:

20/12/2017

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0138/001

Betrokken lidstaten:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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/600000054496>