

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Autorisert

- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Lineomam LC 330 mg/10 ml + 100000 IU/10 ml Roztwór dowymieniowy

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

lakterende ku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

330.00 milligram / 1.00 Applikator

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Applikator

Legemiddelform:

Intramammarie, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

lakterende ku

- Slakt. 3 dag

- Melk. 84 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51RF03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Polsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/11/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

2720

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/11/2017

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0138/001

Gjeldende medlemsstater:

BG HR Kypros EE EL HU LV LT PL RO SI SI

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet