

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Autorisert

- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LINEOMAM LC, Intramammary solution

LINEOMAM LC, 330 mg/10 mL + 100000 i.j./10 mL, intramamarna otopina

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

lakterende ku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

330.00 milligram / 1.00 Applikator

Bare tilgjengelig i [English](#)

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:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Croatian

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:

7/11/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/21-01/130

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/04/2023

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

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054472>