

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Autorizado

- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

LINEOMAM LC, Intramammary solution

LINEOMAM LC, 330 mg/10 ml + 100 000 TV/10 ml, intramaminis tirpalas

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

330.00 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Disponível apenas em inglês

100000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Aplicador

Forma farmacêutica:

Solução intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 3 dia
- Milk. 84 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RF03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

27/06/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/17/2404/001

Data da alteração do estado de autorização:

8/05/2023

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0138/001

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Croácia Chipre Estónia Grécia Hungria Letónia Lituânia Polónia

Roménia Eslováquia Eslovénia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.