

# 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 IU/10 ml šķīdums ievadīšanai tesmenī

### 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:**

Letónia

---

**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:**

31/05/2017

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

V/MRP/17/0024

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

31/05/2017

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Folheto informativo

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

## Rotulagem

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

## Resumo das características do medicamento

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