

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Autorizado

- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

Identificação do produto

Nome do medicamento:

LINEOMAM LC, Intramammary solution

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

330.00 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Disponível apenas em [English](#)

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:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Croatian

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em English Italian Latvian Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Bioveta a.s.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

7/11/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

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

Data de alteração do estado de autorização:

19/04/2023

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

Resumo das características do medicamento

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

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