

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Oprávněný

- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Názov lieku:

LINEOMAM LC, Intramammary solution

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Dostupné len v [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 Aplikátor

Lieková forma:

Intramamálny roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramamálne použitie:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 84 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51RF03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Chorvátsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

7/11/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Číslo registrácie:

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

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/04/2023

Referenčný členský štát:

Česko

Číslo postupu:

CZ/V/0138/001

Dotknuté členské štáty:

Bulharsko Chorvátsko Cyprus Estónsko Grécko Maďarsko Lotyšsko Litva
Poľsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.