

LINEOMAM LC, Intramammary solution

Godkänd

- Lincomycin
- NEOMYCIN SULFATE

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

LINEOMAM LC, Intramammary solution

LINEOMAM LC 330 mg/10 ml + 100,000 IU/10 ml intramamárny roztok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (lakterande ko)

Administreringsväg:

Intramammär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 Applikator

Läkemedelsform:

Intramammär lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramammär användning:

-

Nöt (lakterande ko)

- Meat and offal. 3 dygn

- Milk. 84 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51RF03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

20/12/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/057/MR/17-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/12/2017

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0138/001

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Kroatien Cypern Estland Grekland Ungern Lettland Litauen Polen
Rumänien Slovakien Slovenien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.