

# LINALTEN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE Y PARA PERFUSION PARA PORCINO, GATOS Y PERROS

Разрешен

- Lincomycin hydrochloride

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

LINALTEN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE Y PARA PERFUSION PARA PORCINO, GATOS Y PERROS

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня  
куче  
котка

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение  
Интравенозно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен/инфузионен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 6 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01FF02

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Наличен в:**

Spain

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Испански

Налично само в Испански

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

28/05/1992

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

385 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

28/05/1992

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

## Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

## Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.