

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

Engedélyezett

- Lincomycin hydrochloride

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

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

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

sertés  
kutya  
macska

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás  
Intravénás alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Oldatos injekció/infúzió

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intramuscularis alkalmazás:

- 

#### sertés

- Meat and offal. 6 day

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01FF02

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Engedélyezési státusz:

Valid

---

### Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Elérhető:

Spain

---

### Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

28/05/1992

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Felelős hatóság:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Engedély száma:**

385 ESP

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

28/05/1992

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.