

# Caliermutin 100 mg/g premix for medicated feeding stuff for pigs

Autoriseret

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Caliermutin 100 mg/g premix for medicated feeding stuff for pigs

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Svin

---

**Administrationsvej:**

Anvendelse i foder

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Premix til foderlægemiddel

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Anvendelse i foder:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 5 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01XQ01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

29/03/2007

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

002/02/07RFVPT

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

30/07/2025

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0117/002

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.