

# Calimicina LA, 200mg/ml solução injectável para bovinos, suínos, ovinos e caprinos.

Zugelassen

- Oxytetracycline

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Calimicina LA, 200mg/ml solução injectável para bovinos, suínos, ovinos e caprinos.

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind  
Schaf  
Ziege  
Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 22 Tag

- Milch. 5 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 22 Tag

- Milch. 5 Tag

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 22 Tag

- Milch. 5 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 22 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01AA06

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Portugal

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [portugiesisch](#)

Verfügbar nur in [portugiesisch](#)

Verfügbar nur in [portugiesisch](#)

Verfügbar nur in [portugiesisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

16/03/1993

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Zulassungsnummer:**

50999

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/04/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.