

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

Εγκεκριμένο

- Tiamulin hydrogen fumarate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση εντός τροφής

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πρόμιγμα για φαρμακούχο τροφή

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

## Χορήγηση εντός τροφής:

•

### Χοίρος

- Meat and offal. 5 Ημέρα

---

## Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01XQ01

---

## Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

---

## Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

### Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

### Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

29/03/2007

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**  
Laboratorios Calier S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**  
Directorate General For Food And Veterinary

---

**Αριθμός έγκρισης:**  
002/02/07RFVPT

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**  
30/07/2025

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**  
Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά  
Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Αριθμός διαδικασίας:**  
ES/V/0117/002

---

**Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**  
Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.