

CALIMICINA 200 C.L., 200 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini, ovini e caprini

Autorizado

- Oxytetracycline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CALIMICINA 200 C.L., 200 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini, ovini e caprini

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caprino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 42 Día
- Milk. 288 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 42 Día
- Milk. 288 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 42 Día
- Milk. 288 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 42 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 42 Día
- Milk. 288 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 42 Día
- Milk. 288 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 42 Día
- Milk. 288 Hora(s)

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 42 Día
- Milk. 288 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 42 Día
- Milk. 288 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 42 Día
- Milk. 288 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01AA06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Calier S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

14/10/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/10/1993

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.