

# CALIMICINA L.A. 200 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO, OVINO Y CAPRINO

Autorisé

- Oxytetracycline dihydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

CALIMICINA L.A. 200 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO, OVINO Y CAPRINO

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 21 day
- Lait. no withdrawal period Leche: No usar para consumo humano

- 

##### **Mouton**

- Viande et abats. 32 day
- Lait. no withdrawal period Leche: No usar para consumo humano

- 

##### **Chèvre**

- Viande et abats. 32 day
- Lait. no withdrawal period Leche: No usar para consumo humano

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 21 day
- 

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01AA06

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

13/05/1986

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

2631 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

13/09/2012

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.