

CALIERMUTIN 20 mg/g PREMIX

Nije odobreno

- Tiamulin hydrogen fumarate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

CALIERMUTIN 20 mg/g PREMIX

Caliermutin, 20mg/g, pré-mistura para alimento medicamentoso para suínos e coelhos

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U hranu za životinje

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

2.00 gram / 100.00 gram

Farmaceutski oblik:

Premiks za izradu lijekovite hrane za životinje

Karencija prema putu aplikacije:

U hranu za životinje:

-

Pig

- Meat and offal. 5 day

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01XQ01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Ukinuto na zahtjev nadležnog tijela

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

29/03/2007

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Calier S.A.

Nadležno tijelo:

Directorate General For Food And Veterinary

Broj odobrenja:

002/01/07RFVPT

Datum promjene statusa odobrenja:

1/04/2025

Referentna država članica:

Broj postupka:

ES/V/0117/001

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.