

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

Odobreno

- Oxytetracycline

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

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](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

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](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

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

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
200.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Intramuskularno:**

-

Cattle

- Meat and offal. 22 day
- Milk. 5 day

-

Sheep

- Meat and offal. 22 day
- Milk. 5 day

-

Goat

- Meat and offal. 22 day
- Milk. 5 day

-

Pig

- Meat and offal. 22 day
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01AA06

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [portugalski](#)

Dostupan samo u [portugalski](#)

Dostupan samo u [portugalski](#)

Dostupan samo u [portugalski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

16/03/1993

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Calier S.A.

Nadležno tijelo:

Directorate General For Food And Veterinary

Broj odobrenja:

50999

Datum promjene statusa odobrenja:

22/04/2022

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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