

CALIERMUTIN (MACROMUTIN) 162 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION FOR PIGS

Engedélyezett

- Tiamulin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

CALIERMUTIN (MACROMUTIN) 162 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION FOR PIGS
MACROMUTIN 162 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PORCINO

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
162.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:
Intramuscularis alkalmazás:**

-

sértés

- Meat. 14 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01XQ01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Calier S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/02/2010

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Calier S.A.

Felelős hatóság:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

2124 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/01/2023

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

PT/V/102/01/DC

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.