

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

Registruotas

- Oxytetracycline

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Ožka

Avis

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

200.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 288 valandos

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 288 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 288 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 288 valandos

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 288 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 288 valandos

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 288 valandos

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 288 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 288 valandos

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01AA06

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Laboratorios Calier S.A.

Rinkodaros leidimo data:

14/10/1993

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Calier S.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

14/10/1993

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.