

# Calimicina 200 CL, 200mg/ml solução injectável

Igaliotas

- Oxytetracycline

## Product identification

**Vaisto pavadinimas:**

Calimicina 200 CL, 200mg/ml solução injectável

---

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Avis

Ožka

Kiaulė

---

**Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

---

## Product details

**Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Withdrawal period by route of administration:****Leisti į raumenis:****• Galvijai**

- Meat and offal. 22 day

- Milk. 5 day

**• Avis**

- Meat and offal. 22 day

- Milk. 5 day

**• Ožka**

- Meat and offal. 22 day

- Milk. 5 day

**• Kiaulė**

- Meat and offal. 22 day

---

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

QJ01AA06

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Portuguese](#)

Pateikiama tik [Portuguese](#)

Pateikiama tik [Portuguese](#)

Pateikiama tik [Portuguese](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

---

**Registruotojas:**

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

16/03/1993

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

DGAV

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

50999

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

22/04/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Preparato charakteristikų santrauka

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091859>