

# Caliermutin 162 mg/ml solução injetável para suínos

Não  
autorizado

- Tiamulin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Caliermutin 162 mg/ml solução injetável para suínos

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)  
162.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

### Forma farmacêutica:

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

- 

**Pig**

- Meat. 14 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01XQ01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

16/12/2009

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

227/01/09DFVPT

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

12/05/2026

---

**Estado-Membro de referência:**

Portugal

---

**Número de procedimento:**

PT/V/102/01/DC

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents