

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

Autorizat

- Tiamulin

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

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

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Porc

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
162.20 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Porc**

- Carne. 14 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01XQ01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

16/12/2009

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numărul autorizației:**

227/01/09DFVPT

---

**Data modificării statusului autorizației:**

19/12/2014

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

PT/V/102/01/DC

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.