

# TILMICOSIN CALIER 250 mg/ml Concentrate for Oral Solution for use in drinking water or milk replacer

Godkänd

- Tilmicosin phosphate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

TILMICOSIN CALIER 250 mg/ml Concentrate for Oral Solution for use in drinking water or milk replacer

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns

Kalkon

Svin

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

### Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjök

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
278.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Lösning för användning i dricksvatten/mjölk

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Användning i dricksvatten/mjölk:**

- 

#### **Tamhöns**

- Meat and offal. 12 dygn
- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.  
Do not use within 14 days of onset of the laying

- 

#### **Kalkon**

- Meat and offal. 19 dygn

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 14 dygn

- 

#### **Nöt (ännu ej idisslande kalv)**

- Meat and offal. 42 dygn
- 

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01FA91

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Italien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Godkännandedatum:**

1/01/2022

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkännandenummer:**

105346

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

7/06/2022

---

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

---

**Procedurnummer:**

**Berörda medlemsstater:**

Tyskland Grekland Ungern Italien Portugal

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.